

F. 99 — 634 (98 — 3563)

[99/03088]

17 DECEMBRE 1998. — Arrêté ministériel déterminant le modèle et l'usage des attestations de soins et de la vignette de concordance à utiliser par les établissements qui dispensent des soins de santé. — Erratum

Au *Moniteur belge* du 30 décembre 1998, première édition, à la page 41603, il y a lieu de lire à l'article 1^{er}, § 2, alinéa 1^{er}, « à l'article 3, alinéa 1^{er}, 6°, » au lieu de « à l'article 3, alinéa 1^{er}, 5°, ».

N. 99 — 634 (98 — 3563)

[99/03088]

17 DECEMBER 1998. — Ministerieel besluit tot vastlegging van het model en het gebruik van de getuigschriften voor verstrekte hulp en van de overeenstemmingsstrook die moeten worden gebruikt door de inrichtingen voor geneeskundige verzorging. — Erratum

Op bladzijde 41603 van het *Belgisch Staatsblad* van 30 december 1998, eerste uitgave, wordt in artikel 1, § 2, eerste lid, « in artikel 3, eerste lid, 6°, » gelezen in plaats van « in artikel 3, eerste lid, 5°, ».

**MINISTÈRE DES AFFAIRES SOCIALES,
DE LA SANTE PUBLIQUE ET DE L'ENVIRONNEMENT**

F. 99 — 635

[C - 99/22132]

4 FEVRIER 1999. — Arrêté ministériel modifiant l'annexe de l'arrêté ministériel du 10 décembre 1987 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 Ministre de la Santé publique et des Pensions,

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°, remplacé par l'arrêté royal du 20 avril 1931;

Vu l'arrêté ministériel du 10 décembre 1987 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, notamment la liste y annexée, modifiée par l'arrêté ministériel du 21 décembre 1989;

Vu l'arrêté royal du 27 septembre 1991 portant fixation du plan d'urgence pour des risques nucléaires pour le territoire belge et le plan d'urgence pour des risques nucléaires pour le territoire belge y annexé;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1^{er}, remplacé par la loi du 4 juillet 1989 et modifié par la loi du 4 août 1996;

Vu l'urgence motivée par le fait qu'un approvisionnement rapide de la population qui réside dans les environs des sites nucléaires les plus importantes, de comprimés d'iodes comme prévu dans le plan d'urgence pour des risques nucléaires doit être préparé sans délai via l'organisation d'une distribution préventive des ménages, collectivités, pharmaciens et entrepôts provinciaux et centraux, en raison du danger que pourrait présenter un accident nucléaire, qui entraînerait une libération d'iode radioactif dans l'environnement,

Arrête :

Article 1^{er}. Dans la liste annexée à l'arrêté ministériel du 10 décembre 1987 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, dans les colonnes "Officines ouvertes au public" et "Officines des établissements de soins", après "Potassium (iodure de)", la mention "250 g" est remplacée par la mention "500 g".

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du premier mois suivant celui de sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, 4 février 1999.

M. COLLA

**MINISTERIE VAN SOCIALE ZAKEN,
VOLKSGEZONDHEID EN LEEFMILIEU**

N. 99 — 635 (98 — 3563)

[C - 99/22132]

4 FEBRUARI 1999. — Ministerieel besluit tot wijziging van de bijlage van het ministerieel besluit van 10 december 1987 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 Minister van Volksgezondheid en Pensioenen,

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 opleidingen voor de geneesheren, de apothekers en de drogisten, inzonderheid op artikel 3, 3°, vervangen door het koninklijk besluit van 20 april 1931;

Gelet op het ministerieel besluit van 10 december 1987 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, inzonderheid op de in bijlage gevoegde lijst, gewijzigd bij het ministerieel besluit van 21 december 1989;

Gelet op het koninklijk besluit van 27 september 1991 tot vaststelling van het noodplan voor nucleaire risico's voor het Belgische grondgebied en het noodplan voor nucleaire risico's voor het Belgische grondgebied in bijlage gevoegd;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, vervangen bij de wet van 4 juli 1989 en gewijzigd bij de wet van 4 augustus 1996;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid, gemotiveerd door het feit dat een snelle voorziening van de bevolking die verblijft in de omgeving van de belangrijkste kerninstallaties, met jodiumtabletten zoals voorzien in het noodplan voor nucleaire risico's onverwijd dient voorbereid via de organisatie van een preventieve distributie naar huishoudens, collectiviteiten, apothekers, en provinciale of centrale opslagplaatsen, gezien de dreiging die zou kunnen uitgaan van een kernongeval waarbij radioactief jodium in de omgeving zou vrijkomen,

Besluit :

Artikel 1. In de lijst gevoegd in bijlage van het ministerieel besluit van 10 december 1987 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, wordt in de kolommen "Officina's opengesteld voor het publiek" en "Officina's van verzorgingsinstellingen", na "Kaliumjodide", de vermelding "250 g" vervangen door de vermelding "500 g".

Art. 2. Dit besluit treedt in werking de eerste dag van de eerste maand volgend op die gedurende welke het in het *Belgisch Staatsblad* is bekendgemaakt.

Brussel, 4 februari 1999.

M. COLLA