

- c) de aanwijzing van de lokalen, bestemd voor de triage, het toezicht op en de behandeling van de slachtoffers volgens de urgentiegraad, evenals van de lokalen van de pers, de familieleden, de overheid en de stoffelijke overschotten;
- d) de voorschriften voor de identificering van de slachtoffers;
- e) het organogram, de manier van werken en de aanwijzing van de personeelsleden naargelang van de fase en het betrokken niveau;
- f) de lijst van enerzijds de geneesheren en alle personeelscategorieën van het ziekenhuis die oproepbaar en meteen beschikbaar moeten zijn en anderzijds de geneesheren en alle personeelscategorieën die oproepbaar zijn, evenals de oproepmodaliteiten die daarvoor gelden;
- g) de logistieke maatregelen voor de toepassing van het ziekenhuisnoodplan en in het bijzonder het inzetten van materieel, geneesmiddelen en noodvoorraden, de maatregelen inzake bloed- en derivatenvoorraden, evenals de maatregelen met betrekking tot de spoedgevallendienst, de dienst voor intensieve behandeling, het operatiekwartier, de radiologiedienst en het laboratorium;
- h) de maatregelen ter bescherming van de slachtoffers, het personeel, de lokalen en het materiaal in geval van besmetting, evenals de te volgen decontaminatieprocedures en -technieken;
- i) de voorschriften voor de interne circulatie en het controleren van de onmiddellijke omgeving van het ziekenhuis;
- j) de praktische werking van een cel voor de opvang en psychosociale begeleiding van de familie;
- k) de mogelijkheid om de communicatiemiddelen uit te breiden, om communicatienetwerken uit te bouwen en om de ontvangst en de verspreiding van informatie te centraliseren;
- l) de voorschriften voor de samenwerking met de gemeentelijke en provinciale overheid met het oog op de integratie van het ziekenhuis in de gemeentelijke of provinciale noodplannen;
- m) de beschrijving van de aanwending van het ziekenhuisnoodplan in de vorm van een synoptische tabel;
- n) een handleiding met de instructiefiches die bestemd zijn voor de verschillende soorten ziekenhuisdiensten en -personeel;
- o) de middelen voor de opleiding van geneesheren en alle personeelsleden;
- p) het meerjarenplan voor de oefeningen om validatie of aanpassing van het ziekenhuisnoodplan mogelijk te maken;
- q) de voorschriften voor het in veiligheid brengen en de interne en externe evacuatie van de opgenomen patiënten en van het personeel;
- r) de capaciteit om slachtoffers op te vangen, uitgedrukt in reële verzorgings- en behandelingscapaciteit, evenals de reflexcapaciteit.

De incidenten die grote risico's inhouden en op zijn minst uitval van IT-voorzieningen, uitval van nutsvoorzieningen, brand, risico's van chemische, biologische, radiologische en/of nucleaire aard, explosieven (CBRNe), pandemie, alsook risico's waarvoor op basis van reglementering een noodplan moet worden uitgewerkt, worden specifiek behandeld in het ziekenhuisnoodplan.

Iedere dienst en ieder personeelslid beschikt over de instructiefiches die hem aanbelangen en is eveneens ingelicht over zijn opdracht binnen het ziekenhuisnoodplan."

Art. 2. - Dit besluit treedt in werking op 1 juli 2019.

Art. 3. - De minister bevoegd voor Gezondheid is belast met de uitvoering van dit besluit.

Eupen, 16 mei 2019.

Voor de Regering van de Duitstalige Gemeenschap,

De Minister-President

O. PAASCH

De Minister van Gezin, Gezondheid en Sociale Aangelegenheden

A. ANTONIADIS

REGION WALLONNE — WALLONISCHE REGION — WAALS GEWEST

SERVICE PUBLIC DE WALLONIE

[2019/203993]

2 MAI 2019. — Arrêté du Gouvernement wallon relatif à la prévention et la gestion des médicaments périmés ou non utilisés

Le Gouvernement wallon,

Vu le décret du 27 juin 1996 relatif aux déchets, l'article 8, § 1^{er}, 1^o;

Vu l'arrêté du Gouvernement wallon du 26 août 2003 déterminant les conditions sectorielles relatives aux parcs à conteneurs pour déchets ménagers;

Vu l'arrêté du Gouvernement wallon du 26 août 2003 déterminant les conditions intégrales relatives aux parcs à conteneurs pour déchets ménagers;

Vu l'arrêté du Gouvernement wallon du 23 septembre 2010 instaurant une obligation de reprise de certains déchets;

Vu la demande d'avis dans un délai de trente jours, adressée au Conseil d'Etat le 18 mars 2019, en application de l'article 84 § 1^{er} alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84 § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Vu le rapport du 8 février 2019 établi conformément à l'article 3, 2^o, du décret du 11 avril 2014 visant à la mise en œuvre des résolutions de la Conférence des Nations unies sur les femmes à Pékin de septembre 1995 et intégrant la dimension du genre dans l'ensemble des politiques régionales;

Considérant l'arrêté du Gouvernement wallon du 10 juillet 1997 établissant un catalogue des déchets;

Considérant la nécessité de limiter les risques de pollution des eaux par les déchets de médicaments évacués de manière inappropriée;

Considérant le système de collecte des médicaments périmés ou non utilisés existant dans les pharmacies;

Considérant le réseau de pharmacies ouvertes au public, garantissant leur accessibilité aux patients consommateurs de médicaments;

Sur la proposition du Ministre de l'Environnement;

Après délibération,

Arrête :

CHAPITRE I^{er}. — *Dispositions générales*

Article 1^{er}. Pour l'application du présent arrêté, on entend par :

1^o décret : le décret du 27 juin 1996 relatif aux déchets;

2^o grossiste-répartiteur : le distributeur en gros de médicaments chargé d'obligations de service public au sens de l'article 1^{er}, 20, de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments;

3^o installation d'incinération : l'installation d'incinération et/ou de coïncinération de déchets au sens de l'article 2, 11^o, 12^o, 13^o et 16^o de l'arrêté du Gouvernement wallon du 21 février 2013 déterminant les conditions sectorielles relatives aux installations d'incinération et de coïncinération de déchets;

4^o le médicament périmé ou non utilisé : toute substance ou composition présentée comme possédant des propriétés curatives ou préventives à l'égard des maladies humaines ou animales, qui est préparée d'avance et est commercialisée en pharmacie, dans un emballage particulier, sous une dénomination spéciale ou sous sa dénomination commune internationale, dont le particulier se défait ou a l'intention ou l'obligation de se défaire, que la date de validité soit dépassée ou que le médicament soit inutilisé et repris sous le code déchets suivant : 20 01 32 Médicaments autres que ceux visés à la rubrique 20 01 31. de l'arrêté du Gouvernement wallon du 10 juillet 1997 établissant un catalogue des déchets;

5^o Ministre : le Ministre qui a l'Environnement dans ses attributions.

6^o pharmacie : l'officine pharmaceutique ouverte au public au sens de l'arrêté royal du 21 janvier 2009 portant instructions pour les pharmaciens;

7^o pharmacien : le pharmacien d'officine pharmaceutique ouverte au public au sens de l'arrêté royal du 21 janvier 2009 portant instructions pour les pharmaciens;

8^o producteur : la personne visée à l'article 2, 20^obis, du décret, mettant sur le marché des médicaments.

CHAPITRE II. — *Prévention et sensibilisation*

Art. 2. § 1^{er}. Le producteur prend les dispositions nécessaires, notamment par des actions d'information et un système adéquat de traitement des demandes, afin que les particuliers et les pharmaciens soient informés des systèmes de collecte et de traitement mis en place, de leur rôle respectif dans la prévention et la gestion des médicaments périmés ou non utilisés et des risques liés à la présence de résidus médicamenteux dans les eaux.

§ 2. Le contenu, la forme, le moment du lancement et la durée de toute action de prévention ou de sensibilisation font l'objet d'une coordination et d'une concertation préalables au sein de la plateforme de dialogue et de concertation visée au chapitre 6.

Les projets de campagne et de messages de prévention et de sensibilisation sont soumis pour avis à l'administration au moins un mois avant leur lancement. Il est tenu compte des remarques motivées de l'administration ayant trait à la conformité avec la réglementation régionale en vigueur et à la cohérence avec les campagnes régionales éventuelles, la stratégie régionale de prévention ainsi que le plan wallon des déchets-ressources.

Art. 3. Le producteur met en œuvre un système informatisé de gestion des plaintes introduites sur la base d'un ou plusieurs manquement(s) potentiel(s) au présent arrêté. Les mesures correctives prises en vue de répondre aux manquements sont documentées.

CHAPITRE III. — *Collecte sélective*

Art. 4. Le producteur collecte de manière régulière et à ses frais auprès de chaque grossiste-répartiteur ou, à défaut, auprès de chaque pharmacie, les médicaments périmés ou non utilisés, sans leur emballage en carton et la notice, qui sont remis au pharmacien conformément à l'article 6.

Art. 5. Le grossiste-répartiteur collecte à ses frais, de manière régulière et sur place auprès de chaque pharmacie, tous les médicaments périmés ou non utilisés réceptionnés et conditionnés dans des récipients remplis par le pharmacien conformément à l'article 6. Il tient les récipients collectés à la disposition du producteur.

Le grossiste-répartiteur ou, à défaut, le producteur, approvisionne le pharmacien en récipients.

Le grossiste-répartiteur vérifie que chaque récipient collecté par lui soit pourvu d'une étiquette d'identification de la pharmacie ou du cachet du pharmacien. A défaut, il refuse de collecter le récipient.

Il enregistre le nombre de récipients collectés.

Art. 6. § 1^{er}. Le pharmacien reprend gratuitement tout médicament périmé ou non utilisé, sans son emballage en carton et la notice, qui lui est présenté par le consommateur.

Le pharmacien range chaque médicament périmé ou non utilisé rapporté, à l'exclusion de tout autre déchet, dans des récipients destinés à cet effet. Il remplit correctement et complètement ces récipients. Ceux-ci ne sont pas accessibles aux consommateurs. Le coût des récipients est supporté par la pharmacie.

La face extérieure de ces récipients renseigne de manière visible qu'ils sont destinés exclusivement au conditionnement de médicaments périmés ou non utilisés.

Avant leur enlèvement par le grossiste-répartiteur ou, à défaut, par le producteur, le pharmacien appose de manière visible sur tous les récipients une étiquette d'identification de la pharmacie, ou le cachet du pharmacien.

§ 2. Sur avis de l'administration, le Ministre peut arrêter le ou les types de récipient adéquats et compléter les consignes relatives au remplissage et au stockage des récipients.

Art. 7. Les personnes morales de droit public territorialement responsables de la collecte des déchets ménagers informent les ménages des modalités de gestion des médicaments périmés ou non utilisés.

CHAPITRE IV. — *Traitemen*t

Art. 8. Le producteur fait traiter à ses frais, dans une installation d'incinération avec récupération d'énergie autorisée, les médicaments périmés ou non utilisés collectés conformément aux dispositions du présent arrêté.

Il est responsable de la conclusion de contrats pour l'incinération des médicaments périmés ou non utilisés. Le choix des installations est discuté avec la plateforme visée au chapitre 6.

CHAPITRE V. — *Rapportage*

Art. 9. § 1^{er}. Pour le 30 avril de chaque année, un rapport est adressé par le producteur à l'administration par envoi simple et par courrier électronique.

Lorsque la gestion des médicaments périmés ou non utilisés est mise en œuvre de manière mutualisée, le rapport est collectif et comporte les données et informations suivantes relatives à l'année civile précédente :

1° la liste des producteurs membres d'une des organisations représentatives de producteurs adhérent à la plateforme visée au chapitre 6;

2° la liste des parties non membres d'une des organisations représentatives de producteurs mais qui souscrivent volontairement au système mutualisé de collecte et traitement des médicaments périmés ou non utilisés;

3° la liste des producteurs non adhérents au système mutualisé;

4° la liste des grossistes-répartiteurs ayant participé à la collecte sélective des médicaments périmés ou non utilisés;

5° le nombre de pharmacies établies en Région wallonne ainsi que le nombre de pharmacies ayant effectivement participé à la collecte sélective des médicaments périmés ou non utilisés;

6° la liste des installations d'incinération ayant traité des médicaments périmés ou non utilisés durant l'année civile couverte par le rapport;

7° les données relatives aux actions de sensibilisation et de prévention entreprises, et celles relatives à l'évaluation de ces actions;

8° un descriptif et une évaluation des résultats portant sur les modalités de conditionnement, de collecte, de transport et de traitement des médicaments périmés ou non utilisés;

9° le nombre total de récipients acheminés et le poids total exprimé en kilogrammes des médicaments périmés ou non utilisés collectés et traités, ainsi que le coût total de leur incinération;

10° une évaluation de l'efficacité du système informatisé de gestion des plaintes visé à l'article 5, ainsi qu'un aperçu des mesures correctives prises;

11° un constat des difficultés rencontrées dans la mise en œuvre de la gestion des déchets de médicaments ainsi que les solutions suggérées pour y remédier;

12° le ou les modes de financement de la collecte et du traitement des médicaments périmés ou non utilisés.

Le rapport individuel comporte, outre l'identité du producteur, les données et informations visées à l'alinéa 2, 4° à 12°.

§ 2. L'administration publie une synthèse du rapport sur le portail environnement de Wallonie, à l'exclusion de toute donnée individuelle.

§ 3. Sur avis de l'administration, le Ministre peut modifier ou compléter les données et les informations prévues au paragraphe 1^{er}.

CHAPITRE VI. — *Plateforme de dialogue et de concertation*

Art. 10. § 1^{er}. A l'initiative des producteurs, il est créé une plateforme de dialogue et de concertation composée au minimum des représentants des organisations représentatives des parties suivantes :

1° les producteurs;

2° les pharmaciens;

3° les grossistes-répartiteurs;

4° les opérateurs de gestion de déchets concernés.

Un représentant du Ministre et deux représentants de l'administration sont invités en qualité d'observateur.

La plateforme se réunit au moins une fois par an sur le territoire de la Région wallonne.

§ 2. Les représentants des organisations représentatives visées au paragraphe 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1° à 3°, élaborent le règlement d'ordre intérieur de la plateforme et le soumettent pour avis à l'administration. L'administration rend son avis dans les trente jours à partir de la date de réception de la demande d'avis.

Le règlement d'ordre intérieur fixe au minimum les règles de fonctionnement de la plateforme.

À défaut d'autres règles prévues expressément dans le règlement d'ordre intérieur:

1° le quorum de présence vérifié lors des votes est fixé à la moitié des membres ayant voix délibérative;

2° le quorum de vote est fixé à la majorité simple des membres présents.

La procédure visée à l'alinéa premier est applicable à toute modification du règlement d'ordre intérieur de la plateforme.

§ 3. La plateforme remet, d'initiative ou à la demande du Ministre, des avis sur les modalités d'exécution du présent arrêté, et, notamment,

1° sur le choix des récipients de collecte et des fournisseurs de ceux-ci;

2° sur le système de gestion des plaintes;

3° sur les actions destinées à inciter les pharmaciens, grossistes-répartiteurs et firmes pharmaceutiques non-membres des organisations à collaborer au système mutualisé de gestion des médicaments périmés ou non utiles.

Lorsque la demande d'avis émane du Ministre, la plateforme donne son avis dans les trente jours à partir de la date de réception de la demande d'avis.

CHAPITRE VII. — *Dispositions modificatives et finales*

Art. 11. Dans l'article 11 de l'arrêté du Gouvernement wallon du 26 août 2003 déterminant les conditions sectorielles relatives aux parcs à conteneurs pour déchets ménagers, le 5° est remplacé par ce qui suit :

« 5° de médicaments périmés ou non utilisés. ».

Art. 12. Dans l'article 11 de l'arrêté du Gouvernement wallon du 26 août 2003 déterminant les conditions intégrales relatives aux parcs à conteneurs pour déchets ménagers, le cinquième tiret est remplacé par ce qui suit :

« - de médicaments périmés ou non utilisés. ».

Art. 13. Dans l'article 1^{er} de l'arrêté du Gouvernement wallon du 23 septembre 2010 instaurant une obligation de reprise de certains déchets, le 26° est abrogé.

Art. 14. Dans l'article 2 du même arrêté, le huitième tiret est abrogé.

Art. 15. Dans le même arrêté, le chapitre VI, comportant les articles 73 à 78, modifié par l'arrêté du Gouvernement wallon du 13 juillet 2017, est abrogé.

Art. 16. Le Ministre de l'Environnement est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Namur, le 2 mai 2019.

Pour le Gouvernement :

Le Ministre-Président,
W. BORSUS

Le Ministre de l'Environnement, de la Transition écologique, de l'Aménagement du Territoire,
des Travaux publics, de la Mobilité, des Transports, du Bien-être animal et des Zonings,
C. DI ANTONIO

ÜBERSETZUNG

ÖFFENTLICHER DIENST DER WALLONIE

[2019/203993]

2. MAI 2019 — Erlass der Wallonischen Regierung über die Vermeidung und die Entsorgung von abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimitteln

Die Wallonische Regierung,

Aufgrund des Dekrets vom 27. Juni 1996 über die Abfälle, Artikel 8 § 1 Ziffer 1;

Aufgrund des Erlasses der Wallonischen Regierung vom 26. August 2003 zur Festlegung der sektorbezogenen Bedingungen für Containerparks zur Aufnahme von Haushaltsabfällen;

Aufgrund des Erlasses der Wallonischen Regierung vom 26. August 2003 zur Festlegung der integralen Bedingungen für Containerparks zur Aufnahme von Haushaltsabfällen;

Aufgrund des Erlasses der Wallonischen Regierung vom 23. September 2010 zur Einführung einer Pflicht zur Rücknahme bestimmter Abfälle;

Aufgrund des am 18. März 2019 in Anwendung des Artikels 84 § 1 Absatz 1 Ziffer 2 der am 12. Januar 1973 koordinierten Gesetze über den Staatsrat an den Staatsrat gerichteten Antrags auf Begutachtung innerhalb einer Frist von 30 Tagen;

In der Erwägung, dass binnen dieser Frist kein Gutachten abgegeben wurde;

Aufgrund des Artikels 84 § 4 Absatz 2 der am 12. Januar 1973 koordinierten Gesetze über den Staatsrat;

Aufgrund des gemäß Artikel 3 Ziffer 2 des Dekrets vom 11. April 2014 zur Umsetzung der Resolutionen der im September 1995 in Peking organisierten Weltfrauenkonferenz der Vereinigten Nationen und zur Integration des Gender Mainstreaming in allen politischen Vorhaben erstellten Berichts;

In Erwägung des Erlasses der Wallonischen Regierung vom 10. Juli 1997 zur Festlegung eines Abfallkatalogs;

In Erwägung der Notwendigkeit, die Gefahren einer Verunreinigung der Gewässer durch auf unangemessene Weise beseitigte Abfälle von Arzneimitteln einzuschränken;

In Erwägung des in den Apotheken vorhandenen Systems zur Sammlung der abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel;

In Erwägung des Netzes von der Öffentlichkeit zugänglichen Apotheken, die den Patienten, Verbrauchern von Arzneimitteln, ihren Zugang sichern;

Auf Vorschlag des Ministers für Umwelt;

Nach Beratung,

Beschließt:

KAPITEL I — Allgemeine Bestimmungen

Artikel 1 - Zur Anwendung des vorliegenden Erlasses gelten folgende Definitionen:

1° Dekret: das Dekret vom 27. Juni 1996 über die Abfälle;

2° Großhändler-Verteiler: der Großhändler für Arzneimittel, der im Sinne des Artikels 1 Punkt 20) des Gesetzes vom 25. März 1964 über die Arzneimittel mit gemeinnützigen Verpflichtungen beauftragt ist;

3° Verbrennungsanlage: die Abfallverbrennungs- und/oder Abfallmitverbrennungsanlage im Sinne des Artikels 2 Ziffern 11, 12, 13 und 16 des Erlasses der Wallonischen Regierung vom 21. Februar 2013 zur Festlegung der sektorbezogenen Bedingungen im Bereich der Abfallverbrennungs- und Abfallmitverbrennungsanlagen;

4º abgelaufenes oder nicht verwendetes Arzneimittel: jeder Stoff oder jede Stoffzusammensetzung, der bzw. die als Mittel zur Heilung oder zur Verhütung menschlicher oder tierischer Krankheiten bezeichnet wird, der bzw. die im Voraus zubereitet wird und in einer Sonderverpackung, unter einer Sonderbezeichnung oder ihrer gemeinsamen internationalen Bezeichnung vermarktet wird, dessen bzw. deren sich die Privatperson entledigt, entledigen will oder muss, ob das Ablaufdatum überschritten oder das Arzneimittel nicht verwendet wird, und der bzw. die unter folgender Abfallcodenummer angegeben wird: 20 01 32 Arzneimittel, außer denjenigen, die in der Rubrik 20 01 31. des Erlasses der Wallonischen Regierung vom 10. Juli 1997 zur Festlegung eines Abfallkatalogs erwähnt sind;

5º Minister: der Minister, zu dessen Zuständigkeitsbereich die Umwelt gehört;

6º Apotheke: die der Öffentlichkeit zugängliche Ausgabestelle für Arzneimittel im Sinne des Königlichen Erlasses vom 21. Januar 2009 zur Festlegung von Anweisungen für Apotheker;

7º Apotheker: der Apotheker der der Öffentlichkeit zugänglichen Ausgabestelle für Arzneimittel im Sinne des Königlichen Erlasses vom 21. Januar 2009 zur Festlegung von Anweisungen für Apotheker;

8º Hersteller: die in Artikel 2 Ziffer 20bis des Dekrets erwähnte Person, die Arzneimittel auf den Markt bringt.

KAPITEL II - *Vermeidung und Sensibilisierung*

Art. 2 - § 1. Der Hersteller trifft die erforderlichen Vorkehrungen, insbesondere durch Informationsaktionen und ein für die Bearbeitung der Anträge angemessenes System, damit die Privatpersonen und Apotheker über die eingerichteten Sammel- und Behandlungssysteme, über ihre jeweilige Rolle bei der Vermeidung und Entsorgung von abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimitteln und über die mit dem Vorhandensein von Arzneimittelresten im Wasser verbundenen Gefahren informiert werden.

§ 2. Der Inhalt, die Form, der Zeitpunkt für den Start und die Dauer jeglicher Vermeidungs- oder Sensibilisierungsaktion sind Gegenstand einer vorherigen Koordinierung und Konzertierung innerhalb der in Kapitel 6 erwähnten Dialog- und Konzertierungsplattform.

Die Entwürfe für die Vermeidungs- und Sensibilisierungskampagnen und -botschaften werden der Verwaltung mindestens einen Monat vor ihrem Start zur Begutachtung unterbreitet. Die begründeten Bemerkungen der Verwaltung, die sich auf die Übereinstimmung mit der geltenden regionalen Regelung und die Kohärenz mit den eventuellen regionalen Kampagnen, die regionale Vermeidungsstrategie sowie den Wallonischen Abfall-Ressourcenplan beziehen, werden berücksichtigt.

Art. 3 - Der Hersteller führt ein EDV-gestütztes System zur Bearbeitung der auf der Grundlage einer oder mehrerer möglicher Verfehlungen gegen den vorliegenden Erlass eingereichten Beschwerden ein. Die zur Behebung der Verfehlungen getroffenen Korrekturmaßnahmen werden dokumentiert.

KAPITEL III — *Selektive Sammlung*

Art. 4 - Der Hersteller sammelt regelmäßig und auf seine Kosten bei jedem Großhändler-Verteiler oder mangels dessen bei jeder Apotheke abgelaufene oder nicht verwendete Arzneimittel ohne ihre Kartonverpackung und Packungsbeilage ein, die dem Apotheker gemäß Artikel 6 übergeben werden.

Art. 5 - Der Großhändler-Verteiler sammelt auf seine Kosten regelmäßig und vor Ort bei jeder Apotheke alle angenommenen abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel ein, die in Behältern verpackt werden, die der Apotheker gemäß Artikel 6 füllt. Er hält die gesammelten Behälter dem Hersteller zur Verfügung.

Der Großhändler-Verteiler oder mangels dessen der Hersteller versorgt den Apotheker mit Behältern.

Der Großhändler-Verteiler überprüft, dass jeder von ihm gesammelte Behälter mit einem Etikett zur Identifizierung der Apotheke oder mit dem Stempel des Apothekers versehen ist. In Ermangelung dessen verweigert er die Entgegennahme des Behälters.

Er registriert die Anzahl der gesammelten Behälter.

Art. 6 - § 1. Der Apotheker nimmt alle abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel, ohne ihre Kartonverpackung und Packungsbeilage, die der Verbraucher ihm bringt, kostenlos zurück.

Der Apotheker verstaut alle hergebrachten abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel ohne jeden anderen Abfall in Behältern, die zu diesem Zweck bestimmt sind. Er füllt diese Behälter ordentlich und vollständig auf. Diese sind den Verbrauchern nicht zugänglich. Die Kosten für die Behälter werden von der Apotheke getragen.

Auf der Außenseite dieser Behälter muss deutlich stehen, dass sie ausschließlich für die Verpackung von abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimitteln bestimmt sind.

Vor der Beseitigung durch den Großhändler-Verteiler oder mangels dessen durch den Hersteller bringt der Apotheker sichtbar auf alle Behälter ein Etikett zur Identifizierung der Apotheke oder den Stempel des Apothekers an.

§ 2. Auf Stellungnahme der Verwaltung kann der Minister die Art(en) von angemessenen Behältern bestimmen und die Hinweise bezüglich des Auffüllens und der Lagerung der Behälter ergänzen.

Art. 7 - Die juristischen Personen öffentlichen Rechts, die für die Sammlung der häuslichen Abfälle verantwortlich sind, setzen die Haushalte von den Modalitäten für die Entsorgung der abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel in Kenntnis.

KAPITEL IV — *Behandlung*

Art. 8 - Der Hersteller lässt die abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel gemäß den Bestimmungen des vorliegenden Erlasses auf seine Kosten in einer zugelassenen Verbrennungsanlage mit Energiegewinn behandeln.

Er ist für den Abschluss von Verträgen für die Verbrennung der abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel verantwortlich. Die Wahl der Anlagen wird mit der in Kapitel 6 erwähnten Plattform abgesprochen.

KAPITEL V — *Berichterstattung*

Art. 9 - § 1. Für den 30. April eines jeden Jahres richtet der Hersteller per gewöhnliche Post und per E-Mail einen Bericht an die Verwaltung.

Wenn die abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel gemeinschaftlich entsorgt werden, wird ein kollektiver Bericht verfasst, der folgende Daten und Informationen bezüglich des vorhergehenden Kalenderjahres enthält:

1° die Liste der Hersteller, die Mitglied einer der Vereinigungen sind, die für die in Kapitel 6 erwähnten Plattform beigetretenen Hersteller repräsentativ sind;

2° die Liste der Parteien, die nicht Mitglied einer der für die Hersteller repräsentativen Vereinigungen sind, die sich jedoch freiwillig dem gemeinschaftlichen System zur Sammlung und Behandlung der abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel anschließen;

3° die Liste der Hersteller, die sich nicht dem gemeinschaftlichen System anschließen;

4° die Liste der Großhändler-Verteiler, die sich an der selektiven Sammlung der abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel beteiligt haben;

5° die Anzahl der in der Wallonischen Region niedergelassenen Apotheken sowie die Anzahl der Apotheken, die sich tatsächlich an der selektiven Sammlung der abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel beteiligt haben;

6° die Liste der Verbrennungsanlagen, die die abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel während dem für den Bericht geltenden Kalenderjahr behandelt haben;

7° die Angaben zu den unternommenen Aktionen zur Sensibilisierung und Abfallvermeidung, und zu der Bewertung dieser Aktionen;

8° eine Beschreibung und Bewertung der Ergebnisse bezüglich der Modalitäten zur Verpackung, zur Sammlung, zum Transport und zur Behandlung der abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel;

9° die Gesamtzahl der transportierten Behälter und das Gesamtgewicht in Kilogramm der abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel, die gesammelt und behandelt worden sind, sowie die Gesamtkosten für ihre Verbrennung;

10° eine Bewertung der Wirksamkeit des in Artikel 5 erwähnten EDV-gestützten Systems zur Bearbeitung der Beschwerden, sowie eine Übersicht der getroffenen Korrekturmaßnahmen;

11° eine Feststellung der bei der Entsorgung der Arzneiafalle aufgetretenen Schwierigkeiten, sowie die zu deren Behebung vorgeschlagenen Lösungen;

12° die Methode(n) zur Finanzierung der Sammlung und Behandlung der abgelaufenen oder nicht verwendeten Arzneimittel.

Der individuelle Bericht beinhaltet außer der Identität des Herstellers die in Absatz 2 Ziffer 4 bis 12 erwähnten Daten und Informationen.

§ 2. Die Verwaltung veröffentlicht auf dem Umweltportal der Wallonie eine Zusammenfassung des Berichts, mit Ausnahme jeglicher individuellen Daten.

§ 3. Auf Stellungnahme der Verwaltung kann der Minister die in Paragraph 1 vorgesehenen Daten und Informationen ändern oder ergänzen.

KAPITEL VI — Dialog- und Konzertierungsplattform

Art. 10 - § 1. Auf Initiative der Hersteller wird eine Dialog- und Konzertierungsplattform eingerichtet, die sich mindestens aus den Vertretern der für die nachstehenden Parteien repräsentativen Vereinigungen zusammensetzt:

1° die Hersteller;

2° die Apotheker;

3° die Großhändler-Verteiler;

4° die Operatoren für die Entsorgung der betroffenen Abfälle.

Ein Vertreter des Ministers und zwei Vertreter der Verwaltung werden als Beobachter geladen.

Die Plattform versammelt sich mindestens einmal pro Jahr auf dem Gebiet der Wallonischen Region.

§ 2. Die in Paragraph 1 Absatz 1 Ziffer 1 bis 3 erwähnten Vertreter der repräsentativen Vereinigungen erarbeiten die allgemeine Dienstordnung der Plattform und unterbreiten sie der Verwaltung zur Begutachtung. Die Verwaltung gibt innerhalb von dreißig Tagen ab dem Datum des Eingangs des Antrags auf Stellungnahme ihre Stellungnahme ab.

In der allgemeinen Dienstordnung werden mindestens die Arbeitsregeln der Plattform festgelegt.

In Ermangelung anderer ausdrücklich vorgesehener Regeln in der allgemeinen Dienstordnung:

1° wird das während den Wahlen überprüfte Anwesenheitsquorum auf die Hälfte der Mitglieder mit beschließender Stimme festgelegt;

2° wird das Abstimmungsquorum auf die einfache Mehrheit der anwesenden Mitglieder festgelegt.

Das in dem ersten Absatz erwähnte Verfahren ist auf jede Änderung der allgemeinen Dienstordnung der Plattform anwendbar.

§ 3. Auf Initiative oder auf Antrag des Ministers gibt die Plattform Stellungnahmen über die Ausführungsmodalitäten des vorliegenden Erlasses ab, insbesondere:

1° über die Wahl der Sammelbehälter und deren Lieferanten;

2° über das System zur Bearbeitung der Beschwerden;

3° über die Aktionen, die darauf abzielen, die Apotheker, Großhändler-Verteiler und Arzneimittelfirmen, die nicht Mitglieder der Vereinigungen sind, dazu zu bewegen, sich dem gemeinschaftlichen System zur Entsorgung der abgelaufenen oder nicht brauchbaren Arzneimittel anzuschließen.

Wenn der Antrag auf Stellungnahme vom Minister ausgeht, gibt die Plattform ihre Stellungnahme innerhalb von dreißig Tagen ab dem Eingang des Antrags auf Stellungnahme ab.

KAPITEL VII — Abänderungs- und Schlussbestimmungen

Art. 11 - In Artikel 11 des Erlasses der Wallonischen Regierung vom 26. August 2003 zur Festlegung der sektorbezogenen Bedingungen für Containerparks zur Aufnahme von Haushaltsabfällen wird Ziffer 5 durch Folgendes ersetzt:

"5° abgelaufene oder nicht verwendete Arzneimittel."

Art. 12 - In Artikel 11 des Erlasses der Wallonischen Regierung vom 26. August 2003 zur Festlegung der sektorbezogenen Bedingungen für Containerparks zur Aufnahme von Haushaltsabfällen wird der fünfte Gedankenstrich durch Folgendes ersetzt:

"- abgelaufene oder nicht verwendete Arzneimittel."

Art. 13 - In Artikel 1 des Erlasses der Wallonischen Regierung vom 23. September 2010 zur Einführung einer Pflicht zur Rücknahme bestimmter Abfälle wird Ziffer 26 außer Kraft gesetzt.

Art. 14 - In Artikel 2 desselben Erlasses wird der achte Gedankenstrich außer Kraft gesetzt.

Art. 15 - In demselben Erlass wird Kapitel VI, der die Artikel 73 bis 78 beinhaltet und der durch den Erlass der Wallonischen Regierung vom 13. Juli 2017 abgeändert wurde, außer Kraft gesetzt.

Art. 16 - Der Minister für Umwelt wird mit der Durchführung des vorliegenden Erlasses beauftragt.

Namur, den 2. Mai 2019

Für die Regierung:

Der Minister-Präsident
W. BORSUS

Der Minister für Umwelt, den ökologischen Wandel, Raumordnung, öffentliche Arbeiten,
Mobilität, Transportwesen, Tierschutz und Gewerbegebiete
C. DI ANTONIO

VERTALING

WAALSE OVERHEIDS DIENST

[2019/203993]

2 MEI 2019. — Besluit van de Waalse Regering betreffende de preventie en het beheer van vervallen of ongebruikte geneesmiddelen

De Waalse Regering,

Gelet op het decreet van 27 juni 1996 betreffende de afvalstoffen, artikel 8, § 1, 1°;

Gelet op het besluit van de Waalse Regering van 26 augustus 2003 houdende sectorale voorwaarden i.v.m. de containerparken voor huishoudelijke afvalstoffen;

Gelet op het besluit van de Waalse Regering van 26 augustus 2003 houdende integrale voorwaarden i.v.m. de containerparken voor huishoudelijke afvalstoffen;

Gelet op het besluit van de Waalse Regering van 23 september 2010 tot invoering van een terugnameplicht voor bepaalde afvalstoffen;

Gelet op het verzoek om adviesverlening binnen een termijn van dertig dagen, gericht aan de Raad van State op 18 maart 2019, overeenkomstig artikel 84, § 1, lid 1, 1°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Gelet op het gebrek aan adviesverlening binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, lid 2, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Gelet op het rapport van 8 februari 2019 opgemaakt overeenkomstig artikel 3, 2°, van het decreet van 11 april 2014 houdende uitvoering van de resoluties van de Vrouwenconferentie van de Verenigde Naties die in september 1995 in Peking heeft plaatsgehad en tot integratie van de genderdimensie in het geheel van de gewestelijke beleidslijnen;

Gelet op het besluit van de Waalse Regering van 10 juli 1997 tot opstelling van een afvalcatalogus;

Gelet op de noodzaak om risico's op waterverontreiniging door ongepast afgevoerde afvalstoffen uit geneesmiddelen te beperken;

Gelet op het in de apotheken bestaande inzamelsysteem voor vervallen of ongebruikte geneesmiddelen;

Gelet op het net van apotheken, opengesteld voor het publiek, waardoor ze toegankelijk zijn voor patiënten die geneesmiddelen gebruiken;

Op de voordracht van de Minister van Leefmilieu;

Na beraadslaging,

Besluit :

HOOFDSTUK I — *Algemene bepalingen*

Artikel 1. Voor de toepassing van dit besluit wordt verstaan onder:

1° decreet: het decreet van 27 juni 1996 betreffende de afvalstoffen;

2° groothandelaar-verdeler: groothandelaar aan wie verplichtingen inzake openbare dienstverlening zijn opgelegd in de zin van artikel 1, 20), van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen;

3° verbrandingsinstallatie: afval(mee)verbrandingsinstallatie in de zin van artikel 2, 11°, 12°, 13° en 16° van het besluit van de Waalse Regering van 21 februari 2013 tot bepaling van de sectorale voorwaarden betreffende afvalverbrandings- en afvalmeeverbrandingsinstallaties;

4° vervallen of ongebruikt geneesmiddel: elke stof of samenstelling voorgedragen als hebbende curatieve of preventieve eigenschappen ten aanzien van de menselijke of dierlijke ziektes, van tevoren bereid en via de apotheek op de markt gebracht in een speciale verpakking, onder een speciale benaming of onder een internationale gemeenschappelijke benaming, waarvan de houder zich ontdoet of zich wil of moet ontdoen, ongeacht of de geldigheidsdatum verstreken is of het geneesmiddel ongebruikt is en vallend onder volgende afvalstoffencode: 20 01 32 Andere geneesmiddelen dan bedoeld in rubriek 20 01 31 van het besluit van de Waalse Regering van 10 juli 1997 tot opstelling van een afvalstoffencatalogus;

5° Minister / de Minister die voor Leefmilieu bevoegd is;

6° apotheek: officina-apotheek, opengesteld voor het publiek, in de zin van het koninklijk besluit van 21 januari 2009 houdende onderrichtingen voor de apothekers;

7° apotheker: apotheker van een apotheek, opengesteld voor het publiek, in de zin van het koninklijk besluit van 21 januari 2009 houdende onderrichtingen voor de apothekers;

8° producent: persoon bedoeld in artikel 2, 20°bis, van het decreet, die de geneesmiddelen op de markt brengt.

HOOFDSTUK II. — *Preventie en sensibilisering*

Art. 2. § 1. De producent neemt de nodige maatregelen, met name via informatie-acties en een passend systeem voor de behandeling van de vragen, om de particulieren en de apothekers in te lichten over de ingevoerde inzamel- en behandelingssystemen, over hun respectievelijke rol in het voorkomen en het beheer van vervallen of ongebruikte geneesmiddelen en over de risico's verbonden aan de aanwezigheid van geneesmiddelenresiduen in water.

§ 2. Over inhoud, vorm, tijdstip van lansering en duur van iedere actie tot preventie of sensibilisering wordt in het dialoog- en overlegplatform, bedoeld in hoofdstuk 6, coördinatie en overleg gepleegd.

Ontwerp-campagnes en berichten in verband met preventie en sensibilisering worden minstens één maand voor lansering ervan ter advies aan de administratie voorgelegd. Er wordt rekening gehouden met de gemotiveerde bemerkingen van de administratie in verband met de overeenstemming met de vigerende gewestelijke reglementering en de samenhang met de eventuele gewestelijke campagnes, de gewestelijke preventiestrategie en met het Waals plan voor afvalstoffen als vorm van energiebron.

Art. 3. De producent voert een geïnformatiseerd systeem uit voor het beheer van de klachten, ingediend wegens één of meerdere potentiële tekortkoming(en) ten opzichte van dit besluit. De correctiemaatregelen, genomen om in te gaan op deze tekortkomingen, worden gedocumenteerd.

HOOFDSTUK III. — *Selectieve inzameling*

Art. 4. De producent zamelt regelmatig en op eigen kosten de vervallen of ongebruikte geneesmiddelen zonder hun kartonverpakking en de bijsluiter, die overeenkomstig artikel 6 aan de apotheker worden teruggegeven, bij elke groothandelaar-verdeler of, bij gebreke, bij elke apotheker in.

Art. 5. De groothandelaar-verdeler zamelt op eigen kosten, regelmatig en ter plaatse bij elke apotheker, alle vervallen en ongebruikte geneesmiddelen in, die de apotheker overeenkomstig artikel 6 in ontvangst heeft genomen en verpakt heeft. Hij houdt de ingezamelde recipiënten ter beschikking van de producent.

De groothandelaar-verdeler of, bij ontstentenis, de producent bevoorraadt de apotheker met recipiënten.

De groothandelaar-verdeler gaar na, of elk recipiënt die hij inzamelt voorzien is van identificatie-etiket van de apotheek of met de apothekersstempel. Zoniet weigert hij de inzameling van de recipiënt.

Hij registreert het aantal ingezamelde recipiënten.

Art. 6. § 1. De apotheker neemt alle vervallen of ongebruikte geneesmiddelen die hem door de verbruiker aangeboden worden gratis terug, zonder de kartonverpakking en de bijsluiter.

De apotheker bergt elk vervallen of ongebruikt teruggenomen geneesmiddel, onder uitsluiting van ieder ander afval, op in daartoe voorziene recipiënten. Hij vult deze recipiënten correct en volledig op. De consumenten hebben geen toegang tot genoemde recipiënten. De kost van de recipiënten worden door de apotheek gedragen.

Op de buitenkant van die recipiënten staat duidelijk aangegeven dat ze uitsluitend bestemd zijn voor de verpakking van vervallen of ongebruikte geneesmiddelen.

Voordat ze worden weggehaald door de groothandelaar-verdeler of, bij gebreke, door de producent, wordt ieder recipiënt door de apotheker van een duidelijk identificatie-etiket of van de apotheekstempel voorzien.

§ 2. Na advies van de administratie kan de Minister het (de) type(s) passende recipiënten vastleggen en de onderrichtingen aanvullen voor het opvullen en opslaan van de recipiënten.

Art. 7. De publiekrechtelijke rechtspersonen, territoriaal verantwoordelijk voor de inzameling van de huishoudelijke afvalstoffen, lichten de gezinnen in over de wijze waarop vervallen of ongebruikte geneesmiddelen beheerd dienen te worden.

HOOFDSTUK IV. — *Verwerking*

Art. 8. De producent zorgt op eigen kosten voor de verwerking, overeenkomstig dit besluit, van de vervallen of ongebruikte geneesmiddelen in een gemachtigde verbrandingsinstallatie met energieterugwinning.

Hij is verantwoordelijk voor het sluiten van contracten voor de verbranding van vervallen o ongebruikte geneesmiddelen. De keuze van de installatie wordt besproken met het platform bedoeld in hoofdstuk 6.

HOOFDSTUK V. — *Rapportage*

Art. 9. § 1. Jaarlijks tegen 30 april wordt er door de producent een verslag aan de administratie bezorgd, bij eenvoudig schrijven en e-mail.

Wanneer het beheer van vervallen of ongebruikte geneesmiddelen gemutualiseerd wordt uitgevoerd, is het verslag collectief en bevat het volgende gegevens en informatie in verband met het voorgaand kalenderjaar:

1° de lijst van de producenten aangesloten bij één van de representatieve producentenorganisaties die lid zijn van het platform bedoeld in hoofdstuk 6;

2° de lijst van de partijen die geen lid zijn van één van de representatieve producentenorganisaties maar die vrijwillig aansluiten bij het gemutualiseerd inzamel- en verwerkingsysteem voor vervallen en ongebruikte geneesmiddelen;

3° de lijst van de producenten die niet aangesloten bij het gemutualiseerd systeem;

4° de lijst van de groothandelaars-verdelers die deelgenomen hebben aan de gescheiden inzameling van de vervallen of ongebruikte geneesmiddelen;

5° het aantal apothekers gevestigd in het Waalse Gewest, alsook het aantal apothekers die daadwerkelijk deelgenomen hebben aan de gescheiden inzameling van de vervallen of niet gebruikte geneesmiddelen;

6° de lijst van de verbrandingsinstallaties die vervallen of ongebruikte geneesmiddelen verwerkt hebben tijdens het kalenderjaar dat in het verslag besproken wordt;

7° de gegevens betreffende de ondernomen sensibiliserings- en preventieacties, alsook de beoordeling van die acties;

8° een overzicht en een evaluatie van de resultaten betreffende de modaliteiten voor de inzameling, het vervoer en de verwerking van de vervallen of ongebruikte geneesmiddelen;

9° het totaal aantal aangevoerde recipiënten en het totaal gewicht (in kilogram) van de vervallen of ongebruikte geneesmiddelen die ingezameld en verwerkt werden, evenals de totale kostprijs van de verbranding ervan;

10° een evaluatie van de doeltreffendheid van het geïnformatiseerd klachtenbeheersysteem bedoeld in artikel 5, evenals een overzicht van de genomen correctiemaatregelen;

11° een vaststelling van de gerezen moeilijkheden bij de uitrol van het geneesmiddelenafvalbeheer, evenals de aangerekte oplossingen daarvoor;

12° de wijze(n) van financiering van de inzameling en de verwerking van vervallen of ongebruikte geneesmiddelen.

Het individueel verslag bevat, naast de identiteit van de producent, de gegevens en de informatie bedoeld in lid 2, 4° tot 12°.

§ 2. De administratie maakt een samenvattend verslag bekend op het webportaal leefmilieu van Wallonië waaruit ieder individueel gegeven weggelaten is.

§ 3. Na advies van de administratie kan de Minister de gegevens en de informatie waarvan sprake in paragraaf 1 wijzigen of nader aanvullen.

HOOFDSTUK VI. — *Dialoog- en overlegplatform*

Art. 10. § 1. Op initiatief van de producenten wordt een overleg- en dialoogplatform opgericht, minstens bestaande uit de vertegenwoordigers van de representatieve organisaties van volgende partijen:

1° de producenten;

2° de apothekers;

3° de groothandelaars-verdelers;

4° de betrokken afvalbeheeroperatoren.

Een vertegenwoordiger van de Minister en twee vertegenwoordigers van de administratie worden als waarnemers uitgenodigd.

Het platform vergadert minstens één keer per maand op het grondgebied van het Waals Gewest.

§ 2. De vertegenwoordigers van de representatieve organisaties, bedoeld in paragraaf 1, lid 1, 1° tot 3°, werken het huishoudelijk reglement van het platform uit en leggen het voor aan de administratie. De administratie brengt advies uit binnen de dertig dagen te rekenen van de ontvangst van het verzoek om adviesverlening.

Het huishoudelijk reglement stelt minstens de werkingsregels van het platform vast.

Bij ontstentenis van andere regels, uitdrukkelijk bepaald in het huishoudelijk reglement, wordt:

1° het quorum voor de aanwezigheden, vastgesteld bij de stemmingen, vastgelegd op de helft van de leden met beslissende stem;

2° het stemquorum vastgelegd bij gewone meerderheid der aanwezige leden.

De procedure bedoeld in vorig lid is van toepassing op iedere wijziging in het huishoudelijk reglement van het platform.

§ 3. Op eigen initiatief of op verzoek van de Minister brengt het platform adviezen uit op de nadere uitvoeringsregels voor dit besluit en met name:

1° over de keuze van de recipiënten voor de inzameling en de verstrekkers ervan;

2° over het klachtenbeheersysteem;

3° over de acties om de apothekers, de groothandelaars-verdelers en de farmabedrijven die geen lid zijn van de organisaties mee te doen werken aan het gemutualiseerd systeem voor het beheer van vervallen of ongebruikte geneesmiddelen.

Wanneer het verzoek om adviesverlening van de Minister uitgaat, brengt het platform advies uit binnen de dertig dagen te rekenen van de datum van ontvangst van het verzoek om adviesverlening.

HOOFDSTUK VII. — Wijzigings- en slotbepalingen

Art. 11. In artikel 11 van het besluit van de Waalse Regering van 26 augustus 2003 houdende sectorale voorwaarden i.v.m. de containerparken voor huishoudelijke afvalstoffen wordt 5° vervangen door hetgeen volgt:

"5° vervallen of ongebruikte geneesmiddelen."

Art. 12. In artikel 11 van het besluit van de Waalse Regering van 26 augustus 2003 houdende integrale voorwaarden i.v.m. de containerparken voor huishoudelijke afvalstoffen wordt het vijfde streepje vervangen door hetgeen volgt:

"- vervallen of ongebruikte geneesmiddelen."

Art. 13. In artikel 1 van het besluit van de Waalse Regering van 23 september 2010 tot invoering van een terugnameplicht voor bepaalde afvalstoffen, wordt punt 26° opgeheven.

Art. 14. In artikel 2 van hetzelfde besluit wordt het achtste streepje opgeheven.

Art. 15. In hetzelfde besluit wordt hoofdstuk VI, bevattende de artikelen 73 tot 78, gewijzigd bij het besluit van de Waalse Regering van 13 juli 2017, opgeheven.

Art. 16. De Minister van Leefmilieu is belast met de uitvoering van dit besluit.

Namen, 2 mei 2019.

Voor de Regering :

De Minister-President,
W. BORSUS

De Minister van Leefmilieu, Ecologische Overgang, Ruimtelijke Ordening, Openbare Werken,
Mobiliteit, Vervoer, Dierenwelzijn en Industriezones,
C. DI ANTONIO

SERVICE PUBLIC DE WALLONIE

[C – 2019/14328]

16 MAI 2019. — Arrêté du Gouvernement wallon portant approbation du règlement d'ordre intérieur du Comité de direction de l'Institut scientifique de Service public

Le Gouvernement wallon,

Vu le décret du 7 juin 1990 portant création d'un Institut scientifique de service public, notamment l'article 17, modifié par le décret du 22 janvier 1998;

Vu le décret du 22 janvier 1998 relatif au statut du personnel de certains organismes d'intérêt publics relevant de la Région wallonne ;

Vu l'arrêté du Gouvernement wallon du 18 décembre 2003 portant le Code de la Fonction publique wallonne ;

Vu l'arrêté du Gouvernement wallon du 30 septembre 2004 portant approbation du règlement d'ordre intérieur du Comité de direction de l'Institut scientifique de Service public.

Vu l'avis du Comité de concertation de base, donné le 21 février 2019 ;

Sur la proposition du Ministre de l'Environnement;

Après délibération,

Arrête :

Article 1^{er}. Le Gouvernement wallon approuve le règlement d'ordre intérieur du Comité de direction de l'Institut scientifique de Service public (ISSEP), dont le texte figure en annexe.

Art. 2. L'arrêté du Gouvernement wallon du 30 septembre 2004 portant approbation du règlement d'ordre intérieur du Comité de direction de l'Institut scientifique de Service public est abrogé.

Art. 3. Le Ministre de l'Environnement est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Namur, le 16 mai 2019.

Pour le Gouvernement :

Le Ministre-Président,
W. BORSUS

La Ministre de l'Action sociale, de la Santé, de l'Egalité des chances, de la Fonction publique
et de la Simplification administrative,

A. GREOLI

Le Ministre de l'Environnement, de la Transition écologique, de l'Aménagement du Territoire, des Travaux publics,
de la Mobilité, des Transports, du Bien-être animal et des Zonings,

C. DI ANTONIO