

Gelet op het ministerieel besluit van 28 april 2005 tot bepaling van de voorwaarden tot toelating van de digitale mammografie in het Vlaamse bevolkingsonderzoek inzake borstkanker;

Overwegende het advies van de gemachtigde deskundigen met betrekking tot typetoelating van toestellen voor digitale screeningsmammografie binnen het Vlaamse bevolkingsonderzoek naar borstkanker nr. 2008/14;

Overwegende de goedkeuring van dit advies door de werkgroep borstkankeropsporing op 9 oktober 2008,

Besluit :

Artikel 1. In uitvoering van artikel 8 van het ministerieel besluit van 28 april 2005 tot bepaling van de voorwaarden tot toelating van de digitale mammografie in het Vlaamse bevolkingsonderzoek inzake borstkanker wordt een typetoelating verleend aan de toestellen voor beeldverwerking en -verwerking "Siemens Mammomat Inspiration en Acquisition Workstation".

Art. 2. De erkenning geldt vanaf de datum van ondertekening van dit besluit.

Art. 3. Een afschrift van het besluit wordt bezorgd aan de aanvragende firma en de centra voor borstkankeropsporing. Het wordt kenbaar gemaakt voor het brede publiek en voor professionelen op de website van het Vlaamse agentschap Zorg en Gezondheid.

Brussel, 21 november 2008.

S. VANACKERE

VLAAMSE OVERHEID

Cultuur, Jeugd, Sport en Media

[C – 2008/36365]

21 NOVEMBER 2008. — Besluit van de secretaris-generaal houdende bekendmaking van de verboden lijst, als vermeld in artikel 37 van het besluit van de Vlaamse Regering van 20 juni 2008 houdende uitvoering van het decreet van 13 juli 2007 inzake medisch verantwoorde sportbeoefening

De secretaris-generaal van het Departement Cultuur, Jeugd, Sport en Media,

Gelet op het decreet van 13 juli 2007 inzake medisch verantwoorde sportbeoefening, inzonderheid artikel 4, 6°;

Gelet op het besluit van de Vlaamse Regering van 20 juni 2008 houdende uitvoering van het decreet van 13 juli 2007 inzake medisch verantwoorde sportbeoefening, inzonderheid op artikel 37,

Besluit :

Artikel 1. § 1. Het gebruik van eender welk geneesmiddel moet beperkt blijven tot medisch verantwoorde indicaties.

Alle verboden stoffen moeten als «specifieke stoffen» worden aanzien behalve de stoffen vermeld in § 2, 1°, 2°, 4° d) en § 3, 1°, a en de verboden methoden vermeld in § 2, 6°.

De vanaf 1 januari 2009 toepasselijke verboden lijst, als vermeld in artikel 37 van het besluit van de Vlaamse Regering van 20 juni 2008 houdende uitvoering van het decreet van 13 juli 2007 inzake medisch verantwoorde sportbeoefening, is vervat in de volgende paragrafen.

§ 2. De volgende stoffen en methoden zijn verboden op elk ogenblik (binnen en buiten wedstrijdverband) :

1° anabole middelen :

a) exogene anabole androgene steroïden (AAS), met inbegrip van :

- 1) 1-androsteendiol (5 α -androst-1- α -3 β ,17 β -diol);
- 2) 1-androsteendion (5 α -androst-1- α -3,17-dion);
- 3) bolandiol (19-norandrosteendiol);
- 4) bolasteron;
- 5) boldenon;
- 6) boldion (androsta-1,4-dieen-3,17-dion);
- 7) calusteron;
- 8) clostebol;
- 9) danazol (17 α -ethynyl-17 β -hydroxyandrost-4- α -eno[2,3-d]isoxazol);
- 10) dehydrochloormethyltestosteron (4-chloor-17 β -hydroxy-17 α -methylandrosta-1,4-dieen-3-on);
- 11) desoxymethyltestosteron (17 α -methyl-5 α -androst-2-en-17 β -ol);
- 12) drostanolon;
- 13) ethylestrenol (19-nor-17 α -pregn-4-en-17-ol);
- 14) fluoxymesteron;
- 15) formebolon;
- 16) furazabol (17 β -hydroxy-17 α -methyl-5 α -androstanol[2,3-c]-furazan);
- 17) gestrinon;
- 18) 4-hydroxytestosteron (4,17 β -dihydroxyandrost-4-en-3-on);
- 19) mestanolon;
- 20) mesterolon;

- 21) metenolon;
 - 22) methandiënon (17 β -hydroxy-17 α -methylandrosta-1,4-dieen-3-on);
 - 23) methandriol;
 - 24) methasteron (2 α ,17 α -dimethyl-5 α -androsta-3-on-17 β -ol);
 - 25) methyl-diënon (17 β -hydroxy-17 α -methylestra-4,9-dieen-3-on);
 - 26) methyl-1-testosteron (17 β -hydroxy-17 α -methyl-5 α -androst-1-en-3-on);
 - 27) methyl-nortestosteron (17 β -hydroxy-17 α -methylestr-4-en-3-on);
 - 28) methyl-triënon (17 β -hydroxy-17 α -methylestra-4,9,11-trieen-3-on);
 - 29) methyltestosteron;
 - 30) miboleron;
 - 31) nandrolon;
 - 32) 19-norandrostendion (estr-4- α -een-3,17-dion);
 - 33) norboleton;
 - 34) norclostebol;
 - 35) norethandrolon;
 - 36) oxabolon;
 - 37) oxandrolon;
 - 38) oxymesteron;
 - 39) oxymetholon;
 - 40) prostanazol (17 β -hydroxy-5 α -androsta-3-on-2-pyrazol);
 - 41) quinbolon;
 - 42) stanozolol;
 - 43) stenbolon;
 - 44) 1-testosteron (17 β -hydroxy-5 α -androst-1-en-3-on);
 - 45) tetrahydrogestrinon (18 α -homo-pregna-4,9,11-trieen-17 β -ol-3-on);
 - 46) trenbolon;
 - 47) andere stoffen met een vergelijkbare scheikundige structuur of een vergelijkbare biologische werking;
- b) endogene AAS wanneer exogeen toegediend :
- 1) androstendiol (androst-5- α -een-3 β ,17 β -diol);
 - 2) androstendion (androst-4- α -een-3,17-dion);
 - 3) dihydrotestosteron (17 β -hydroxy-5 α -androsta-3-on);
 - 4) prasteron (dehydro-epiandrosteron, DHEA);
 - 5) testosteron;
- en de volgende metabolieten en isomeren :
- 6) 5 α -androsta-3 α ,17 α -diol;
 - 7) 5 α -androsta-3 α ,17 β -diol;
 - 8) 5 α -androsta-3 β ,17 α -diol;
 - 9) 5 α -androsta-3 β ,17 β -diol;
 - 10) androst-4- α -een-3 α ,17 α -diol;
 - 11) androst-4- α -een-3 α ,17 β -diol;
 - 12) androst-4- α -een-3 β ,17 α -diol;
 - 13) androst-5- α -een-3 α ,17 α -diol;
 - 14) androst-5- α -een-3 α ,17 β -diol;
 - 15) androst-5- α -een-3 β ,17 α -diol;
 - 16) 4-androstendiol (androst-4- α -een-3 β ,17 β -diol);
 - 17) 5-androstendion (androst-5- α -een-3,17-dion);
 - 18) epi-dihydrotestosteron;
 - 19) epitestosteron;
 - 20) 3 α -hydroxy-5 α -androsta-17-on;
 - 21) 3 β -hydroxy-5 α -androsta-17-on;
 - 22) 19-norandrosteron;
 - 23) 19-noretiocholanolon.

Als een anabool androgeen steroïde endogeen kan worden geproduceerd, is er sprake van een verboden stof in het monster en zal een afwijkend analyseresultaat gerapporteerd worden als de concentratie van de verboden stof, de metabolieten of markerstoffen ervan, of om het even welke andere relevante verhoudingen in het monster van de sporter in die mate afwijken van de waarden die in normale omstandigheden teruggevonden worden bij mensen, dat het onwaarschijnlijk is dat die concentratie of verhouding overeenstemt met een normale endogene productie. Er is geen sprake van een monster dat een verboden stof bevat als de sporter kan bewijzen dat de concentratie van de verboden stof, de metabolieten of markerstoffen ervan, of om het even welke andere relevante verhoudingen in het monster toe te schrijven zijn aan een pathologische of fysiologische toestand.

In alle gevallen en bij eender welke concentratie wordt ervan uitgegaan dat een staal een verboden stof bevat en zal het controlelaboratorium een afwijkend analyseresultaat opstellen als het, gebaseerd op een betrouwbare analysemethode (bijvoorbeeld IRMS), kan aantonen dat de verboden stof van exogene herkomst is. In dat geval is verder onderzoek niet noodzakelijk.

Als een waarde niet zodanig afwijkt van het waardebereik dat normaal bij mensen wordt gevonden en eender welke betrouwbare analysemethode (bijvoorbeeld IRMS) niet heeft vastgesteld dat de stof van exogene oorsprong is, maar als er aanwijzingen zijn, zoals een vergelijking met profielen van endogene referentiesteroïden, van mogelijk gebruik van een verboden stof, of als een controlelaboratorium melding maakt van een T/E-ratio van meer dan 4 tot 1 en eender welke betrouwbare analysemethode (bijvoorbeeld IRMS) niet heeft vastgesteld dat de stof van exogene oorsprong is, moet nader onderzoek worden verricht door eerdere testresultaten opnieuw te controleren of nieuwe testen uit te voeren.

Als dergelijk verder onderzoek vereist is, zal het resultaat door het controlelaboratorium als atypisch en niet als afwijkend gerapporteerd worden.

Als het controlelaboratorium meldt dat met een aanvullende betrouwbare analysemethode (bijvoorbeeld IRMS) aangetoond is dat de verboden stof van exogene oorsprong is, is geen verder onderzoek nodig en wordt het monster geacht de verboden stof te bevatten. Als er geen aanvullende betrouwbare analysemethode (bijvoorbeeld IRMS) is uitgevoerd en er geen resultaten van minimaal drie voorgaande tests voorhanden zijn, zal de sporter minstens drie keer onaangekondigd gecontroleerd worden binnen een periode van drie maanden om zo een longitudinaal profiel van de sporter te verkrijgen. Het resultaat dat aanleiding heeft gegeven tot dat longitudinale onderzoek zal als atypisch worden gerapporteerd. Als het longitudinale profiel van de betrokken sporter in de opeenvolgende tests fysiologisch niet normaal is, zal het resultaat als een afwijkend analyseresultaat worden gerapporteerd.

In uiterst zeldzame individuele gevallen kan boldenon van endogene oorsprong in de urine gevonden worden in concentraties van zeer lage waarden nanogram per milliliter (ng/ml). Als een dergelijke lage concentratie van boldenon door het controlelaboratorium wordt gerapporteerd en een betrouwbare analysemethode (bijvoorbeeld IRMS) geen exogene oorsprong van boldenon heeft aangetoond, kan verder onderzoek verricht worden door vergelijking met voorgaande tests van de sporter of door de sporter nieuwe tests te laten ondergaan.

Een door het controlelaboratorium afwijkend analyseresultaat voor 19-norandrosteron wordt beschouwd als een wetenschappelijk en onomstotelijk bewijs van het feit dat de verboden stof van exogene oorsprong is. In dat geval is geen verder onderzoek noodzakelijk.

Als de sporter niet meewerkt aan de onderzoeken, wordt het monster geacht de verboden stof te bevatten;

c) andere anabole middelen, met inbegrip van, maar niet beperkt tot :

- 1) clenbuterol;
- 2) selectieve androgene receptormodulators (SARM's);
- 3) tibolon;
- 4) zeranol;
- 5) zilpaterol;

2° hormonen en aanverwante stoffen :

de volgende stoffen en hun releasing factoren :

- a) erytropoëse-stimulerende agentia (bv. erytropoëetine (EPO), darbepoëetine (dEPO), hematide);
- b) groeihormoon (GH);
- c) insulineachtige groeifactoren (bv. IGF-1);
- d) mechanogroeifactoren (MGF's);
- e) choriogonadotrofine (CG) en luteïniserend hormoon (LH), enkel bij mannelijke sporters;
- f) insulines;
- g) corticotrope hormonen;
- h) andere stoffen met een vergelijkbare scheikundige structuur of een vergelijkbare biologische werking.

Tenzij de sporter kan aantonen dat de gevonden concentratie te wijten is aan een fysiologische of pathologische toestand, is er sprake van een verboden stof in het monster als de concentratie van de verboden stof of van de metabolieten of markerstoffen ervan, of relevante verhoudingen in het monster voldoet aan door het WADA bepaalde positiviteitscriteria of in die mate de normale waarden bij mensen overtreffen, dat het onwaarschijnlijk is dat die concentratie of verhouding overeenstemt met een normale endogene productie.

Als een controlelaboratorium, gebruikmakend van een betrouwbare analysemethode, meldt dat de verboden stof van exogene oorsprong is, wordt het monster geacht de verboden stof te bevatten en zal het als een afwijkend analyseresultaat worden gerapporteerd;

3° bèta 2-agonisten :

Alle bèta 2-agonisten, met inbegrip van hun D- en L-isomeren, zijn verboden.

Daarom is voor formoterol, salbutamol, salmeterol en terbutaline, toegediend via inhalatie, ook een toestemming wegens therapeutische noodzaak vereist overeenkomstig het relevante deel van de internationale standaard voor toestemming wegens therapeutische noodzaak.

Ongeacht de toestemming wegens therapeutische noodzaak wordt de aanwezigheid van meer dan 1 000 ng/ml salbutamol in de urine als een afwijkend analyseresultaat beschouwd, tenzij de sporter aan de hand van een gecontroleerde farmacokinetische studie kan bewijzen dat het abnormale resultaat het gevolg is van het gebruik van een therapeutische dosis van salbutamol via inhalatie.

4° hormoonantagonisten en modulatoren :

a) aromatase-inhibitoren, met inbegrip van, maar niet beperkt tot :

- 1) anastrozol;
- 2) letrozol;
- 3) aminoglutethimide;
- 4) exemestaan;
- 5) formestaan;
- 6) testolacton;

b) selectieve oestrogenreceptormodulatoren (SERM's), met inbegrip van, maar niet beperkt tot :

- 1) raloxifen;
- 2) tamoxifen;
- 3) toremifen;

c) andere anti-oestrogene stoffen, met inbegrip van, maar niet beperkt tot :

- 1) clomifeen;
- 2) cyclofenil;
- 3) fulvestrant;

d) agentia die een of meer myostatinefuncties veranderen, met inbegrip van, maar niet beperkt tot :
myostatine-inhibitoren;

5° diuretica en andere maskerende middelen :

a) maskerende middelen :

- 1) diuretica;
- 2) probenecid;

3) middelen die het plasmavolume vergroten (bijvoorbeeld intraveneuze toediening van albumine, dextraan, hydroxy-ethylzetmeel en mannitol);

4) andere stoffen met vergelijkbare biologische effecten;

b) diuretica :

- 1) acetazolamide;
- 2) amiloride;
- 3) bumetanide;
- 4) canrenon;
- 5) chloortalidon;
- 6) etacrynezuur;
- 7) furosemide;
- 8) indapamide;
- 9) metolazon;
- 10) spironolacton;

11) thiaziden (bijvoorbeeld bendroflumethiazide, chloorthiazide, hydrochloorthiazide);

12) triamteren;

13) andere stoffen met een vergelijkbare scheikundige structuur of vergelijkbare biologische werking (behalve voor dorzoperinon en topisch dorzolamine en brinzolamide, welke niet verboden zijn).

Als de urine van de sporter naast een diureticum een of meer verboden stoffen op of onder de grenswaarde bevat, is een toestemming wegens therapeutische noodzaak niet geldig.

6° de volgende methoden :

a) verbetering van het zuurstoftransport :

1) bloeddoping, met inbegrip van het gebruik van autoloog, homolog of heteroloog bloed, of rodebloedcelproducten van welke oorsprong ook;

2) kunstmatige verhoging van de opname, het transport of de afgifte van zuurstof, met inbegrip van, maar niet beperkt tot perfluorchemicaliën, efaproxiral (RSR13) en gemodificeerde hemoglobineproducten (bijvoorbeeld bloedvervangers, gebaseerd op hemoglobine, hemoglobineproducten in microcapsules);

b) chemische en fysieke manipulatie :

1) fraude of poging tot fraude om de validiteit en integriteit te beïnvloeden van de monsters die afgenomen worden tijdens een dopingcontrole. Daaronder wordt onder meer verstaan : katheterisatie, verwisselen van urine of knoeien met de urine;

2) intraveneuze infusen zijn verboden tenzij bij heelkundige ingrepen, medische urgenties of klinische onderzoeken.

c) genetische doping :

Verboden is de transfer van cellen of genetische elementen of het gebruik van cellen, genetische elementen of farmacologische agentia om de expressie van endogene genen die de mogelijkheid hebben de sportieve prestaties te verbeteren, te veranderen.

Peroxisoomproliferatorgeactiveerde receptor δ (PPAR δ) agonisten (bv. GW 1516) en PPAR δ -AMP-geactiveerde proteïne kinase (AMPK) as agonisten (bv. AICAR) zijn verboden.

§ 3. De volgende stoffen en methoden zijn verboden binnen wedstrijdverband :

1° alle stimulantia, met inbegrip van, indien van toepassing, zowel hun optische L- als hun optische D-isomeren, behalve imidazolderivaten voor topisch gebruik en de stimulantia die zijn opgenomen in het monitoring-programma 2009.

Stimulantia zijn :

a : niet specifieke stimulantia :

- 1) adrafinil;
- 2) amfepramon;
- 3) amifenazol;
- 4) amfetamine;
- 5) amfetaminil;
- 6) benzfetamine;
- 7) benzylpiperazine;
- 8) bromantan;
- 9) clobenzorex;
- 10) cocaïne;
- 11) cropropamide;
- 12) crotetamide;
- 13) dimethylamfetamine;
- 14) etilamfetamine;
- 15) famprofazon;
- 16) fencamine;
- 17) fendimetrazine;
- 18) fenmetrazine;
- 19) fenetylline;
- 20) fenfluramine;
- 21) fenproporex;
- 22) fentermine;
- 23) 4-fenylpiracetam (carfedon);
- 24) furfenorex;
- 25) mefenorex;
- 26) mefentermine;
- 27) mesocarb;
- 28) metamfetamine (D-);
- 29) methyleendioxymfetamine;
- 30) methyleendioxymfetamine;
- 31) p-methylamfetamine;
- 32) modafinil;
- 33) norfenfluramine;
- 34) prolintaan;

Een stimulans dat niet expliciet in deze lijst voorkomt, is een specifieke stof.

b : specifieke stimulantia (voorbeelden) :

- 35) adrenaline;
- 36) cathine, de concentratie in de urine mag niet hoger zijn dan 5 microgram per milliliter;
- 37) efedrine, de concentratie in de urine mag niet hoger zijn dan 10 microgram per milliliter;
- 38) etamivan;
- 39) etilefrine;
- 40) fenbutrazaat;
- 41) fencamfamine;
- 42) fenpromethamine;
- 43) heptaminol;
- 44) isomethepteen;
- 45) levmethamfetamine;
- 46) meclofenoxaat;
- 47) methylefedrine, de concentratie in de urine mag niet hoger zijn dan 10 microgram per milliliter;
- 48) methylfenidaat;
- 49) nikethamide;
- 50) norfenefrine;
- 51) octopamine;
- 52) oxilofrine;
- 53) parahydroxyamfetamine;
- 54) pemoline;
- 55) pentetrazol;
- 56) propylhexedrine;
- 57) selegiline;
- 58) sibutramine;
- 59) strychnine;
- 60) tuaminoheptaan;
- 61) andere stoffen met een vergelijkbare scheikundige structuur of een vergelijkbaar biologisch effect.

Stoffen die zijn opgenomen in het WADA-monitoringprogramma 2009 (bupropion, cafeïne, fenylefrine, fenylpropanolamine, pipradol, pseudo-efedrine en synefrine) worden niet als verboden stoffen beschouwd.

Adrenaline, in combinatie met lokale anesthetica of voor lokaal gebruik (bijvoorbeeld nasaal of oftalmologisch), is niet verboden.

2° narcotica :

- a*) buprenorfine;
- b*) dextromoramide;
- c*) diamorfine (heroïne);
- d*) fentanyl en zijn derivaten;
- e*) hydromorfon;
- f*) methadon;
- g*) morfine;
- h*) oxycodon;
- i*) oxymorfon;
- j*) pentazocine;
- k*) pethidine;

3° cannabinoïden :

- a*) cannabinoïden (bijvoorbeeld hasjiesj, marihuana);

4° glucocorticosteroiden.

Alle glucocorticosteroiden zijn verboden als ze via orale, intraveneuze, intramusculaire of rectale weg worden toegediend.

In overeenstemming met de internationale standaard voor toestemming wegens therapeutische noodzaak, moet door de sporter een gebruiksverklaring worden ingevuld voor glucocorticosteroiden toegediend via intra-articulaire, periarticulaire, peritendineuze, epidurale, intradermale en inhalatoire weg, behalve voor wat hieronder volgt.

Topische preparaten zijn, als ze gebruikt worden voor aandoeningen van oor, mond, huid (ook via iontoforese of fonoforese), tandvlees, neus, oog of perianaal, niet verboden en vereisen noch een toestemming wegens therapeutische noodzaak noch een gebruiksverklaring.

§ 4. De volgende stoffen zijn verboden bij bepaalde sporten :

1° alcohol.

Alcohol (ethanol) is alleen binnen wedstrijdverband verboden in de onderstaande sporten. De opsporing zal worden verricht door ademanalyse of bloedcontrole. De geldende grenswaarde (bloedwaarde) voor een dopingovertreding is 0,10 g/l.

- a) autosport (FIA);
- b) boogschieten (FITA, IPC);
- c) bowling (negen- en tien pins) (FIQ);
- d) karate (WKF);
- e) moderne vijfkamp (UIPM)(alleen bij schietonderdelen);
- f) motorsport (FIM);
- g) jeu de boules (IPC bowls);
- h) powerboatracen (UIM);

i) vliegsport (FAI);

2° bètablokkers, alleen verboden binnen wedstrijdverband, behalve als het anders vermeld wordt :

- a) autosport (FIA);
- b) biljarten en snooker (WCBS);
- c) bobsleeën (FIBT);
- d) boogschieten (FITA, IPC), ook verboden buiten wedstrijdverband;
- e) bowling (negen- en tien pins) (FIQ);
- f) bridge (FMB);
- g) curling (WCF);
- h) golf (IGF);
- i) gymnastiek (FIG);
- j) jeu de boules (CMSB, IPC bowls);
- k) moderne vijfkamp (UIPM), alleen bij schietonderdelen;
- l) motorsport (FIM);
- m) powerboatracen (UIM);
- n) skiën of snowboarden (FIS) voor het schansspringen, het skiën vrije stijl of halfpipe skiën en het halfpipe of big air snowboarden;
- o) schieten (ISSE, IPC), ook verboden buiten wedstrijdverband;
- p) vliegsport (FAI);
- q) worstelen (FILA);
- r) zeilen (ISAF), enkel voor stuurmannen in het matchracen.

Bètablokkers omvatten, maar zijn niet beperkt tot :

- 1) acebutolol;
- 2) alprenolol;
- 3) atenolol;
- 4) betaxolol;
- 5) bisoprolol;
- 6) bunolol;
- 7) carteolol;
- 8) carvedilol;
- 9) celiprolol;
- 10) esmolol;
- 11) labetalol;
- 12) levobunolol;
- 13) metipranolol;
- 14) metoprolol;
- 15) nadolol;
- 16) oxprenolol;
- 17) pindolol;
- 18) propranolol;
- 19) sotalol;
- 20) timolol.

Art. 2. Het besluit van de secretaris-generaal van 29 augustus 2008 houdende bekendmaking van de verboden lijst, als vermeld in artikel 37 van het besluit van de Vlaamse Regering van 20 juni 2008 houdende uitvoering van het decreet van 13 juli 2007 inzake medisch verantwoorde sportbeoefening wordt opgeheven.

Art. 3. Dit besluit wordt gepubliceerd in het *Belgisch Staatsblad* en heeft uitwerking met ingang van 1 januari 2009. Brussel, 21 november 2008.

Ch. CLAUS

VLAAMSE OVERHEID

Leefmilieu, Natuur en Energie

[2008/204307]

8 JULI 2008. — Beslissing van de Vlaamse Reguleringsinstantie voor de Elektriciteits- en Gasmarkt met betrekking tot de toekenning van een leveringsvergunning voor elektriciteit aan E.ON Energy Sales GmbH (BESL-2008-105)

De Vlaamse Reguleringsinstantie voor de Elektriciteits- en de Gasmarkt,

Gelet op artikel 17 van het decreet van 17 juli 2000 houdende de organisatie van de elektriciteitsmarkt,

Gelet op het besluit van de Vlaamse Regering van 15 juni 2001 met betrekking tot de leveringsvergunningen voor elektriciteit,

Overwegende,

Dat E.ON Energy Sales GmbH, hierna genoemd "de aanvrager", op 22 april 2008, bij de Vlaamse Reguleringsinstantie voor de Elektriciteits- en de Gasmarkt, hierna genoemd "de VREG", een aanvraag heeft ingediend tot het bekomen van een vergunning voor de levering van elektriciteit via het distributienet aan eindafnemers in het Vlaamse Gewest;

Dat de aanvrager op vraag van de VREG bijkomende informatie heeft verstrekt om het aanvraagdossier te vervolledigen.

Dat het dossier op 8 juli 2008 volledig werd verklaard;

Dat de aanvrager hierin aantoont dat hij voldoet aan de voorwaarden inzake financiële capaciteit vastgesteld in hoofdstuk II, afdeling I van het besluit van de Vlaamse Regering van 15 juni 2001 met betrekking tot de leveringsvergunningen voor elektriciteit, zonder dat dit kan beschouwd worden als een goedkeuring of bekrachtiging van de inhoud van het door de aanvrager ingediende business- en financieel plan door de VREG;

Dat de aanvrager hierin aantoont dat hij voldoet aan de voorwaarden inzake technische capaciteit vastgesteld in hoofdstuk II, afdeling I van het besluit van de Vlaamse Regering van 15 juni 2001 met betrekking tot de leveringsvergunningen voor elektriciteit;

Dat de aanvrager hierin eveneens aantoont te voldoen aan de voorwaarden inzake professionele betrouwbaarheid en inzake de capaciteit om aan de behoeften van de klanten te voldoen, zoals bepaald in hoofdstuk II, afdelingen II en III, van voornoemd besluit van de Vlaamse Regering;

Dat de aanvrager bevestigt te voldoen aan de voorwaarden inzake de beheersmatige en juridische onafhankelijkheid ten opzichte van de netbeheerders, vastgesteld in hoofdstuk II, afdeling IV, van hetzelfde besluit;

Dat de aanvrager bijgevolg voldoet aan de bepalingen van artikel 2 tot 11 van het betreffende besluit;

Dat de aanvrager verklaart te zullen voldoen aan de openbare dienstverplichtingen opgelegd op grond van artikel 19, 2° van het Elektriciteitsdecreet,

Besluit :

Artikel 1. Aan E.ON Energy Sales GmbH met maatschappelijke zetel Karlstrasse 68, 80335 München, Duitsland en ondernemingsnummer HRB 144651 wordt een leveringsvergunning toegekend voor de levering van elektriciteit via het distributienet aan eindafnemers in het Vlaamse Gewest.

De leveringsvergunning is geldig voor een onbepaalde termijn.

Art. 2. De aanvrager zal spontaan, ten laatste op 31 mei van elk kalenderjaar en voor de eerste maal op 31 mei 2009, en verder na elke aanvraag van de VREG, de informatie verschaffen bedoeld in hoofdstuk VII van het besluit van de Vlaamse Regering van 15 juni 2001 met betrekking tot de leveringsvergunningen voor elektriciteit.

Art. 3. De beslissing tot toekenning van de leveringsvergunning zal worden bekendgemaakt in het *Belgisch Staatsblad* en in de daartoe geëigende publicaties van de VREG.

Brussel, 8 juli 2008.

Voor de VREG

A. PICTOEL,

Gedelegeerd, bestuurder

VLAAMSE OVERHEID

Ruimtelijke Ordening, Woonbeleid en Onroerend Erfgoed

[C - 2008/36388]

Provincie Antwerpen. — Ruimtelijke ordening. — Gemeentelijke ruimtelijke uitvoeringsplannen

ARENDONK. — Het besluit van de deputatie van de provincieraad van Antwerpen van 28 augustus 2008 verleent goedkeuring aan het ruimtelijk uitvoeringsplan « Hoge Mauw » dat de gemeenteraad van Arendonk, op 1 juli 2008, definitief vastgesteld heeft.