

KRÓLESTWO BELGII
FEDERALNA AGENCJA DS. LEKÓW I
PRODUKTÓW LECZNICZYCH

**Rozporządzenie królewskie zmieniające
rozporządzenie regenta z dnia 6 lutego
1946 r. regulujące składowanie i
sprzedaż substancji trujących i
toksycznych**

FILIP, król Belgów,

Wszystkim obecnym i przyszłym
pokoleniom,

z pozdrowieniem.

Uwzględniając ustawę z dnia 24 lutego 1921 r. o handlu substancjami trującymi, nasennymi, odurzającymi, dezynfekcyjnymi i antyseptycznymi oraz substancjami, które mogą być wykorzystywane do nielegalnego wytwarzania substancji odurzających i psychotropowych, art. 1 akapit pierwszy, ostatnio zmienioną ustawą z dnia 30 października 2018 r.,

uwzględniając ustawę z dnia 25 marca 1964 r. o produktach leczniczych stosowanych u ludzi, art. 3 ust. 2 akapit pierwszy, zmienioną ustawą z dnia 5 maja 2022 r.,

uwzględniając art. 50 ust. 2 akapit pierwszy ustawy z dnia 5 maja 2022 r. o weterynaryjnych produktach leczniczych,

uwzględniając rozporządzenie regenta z dnia 6 lutego 1946 r. regulujące składowanie i przepływ substancji trujących i toksycznych,

uwzględniając opinię Inspektora ds. Finansów z dnia 12 kwietnia 2024 r.,

uwzględniając wniosek o wydanie opinii przez Radę Stanu w terminie 30 dni, na podstawie art. 84 ust. 1 akapit pierwszy pkt 2 ustaw o Radzie Stanu, ujednoliconych dnia 12 stycznia 1973 r.,

mając na uwadze, że wniosek o wydanie opinii został złożony w dniu 29 kwietnia 2024 r. w sekretariacie Sekcji Legislacyjnej Rady Stanu pod numerem 76.313/3

;

uwzględniając decyzję Sekcji Legislacyjnej z dnia 29 kwietnia 2024 r. o odstąpieniu od

wydania opinii w terminie, o który wystąpiono, zgodnie z art. 84 ust. 5 ustaw o Radzie Stanu ujednoliconych dnia 12 stycznia 1973 r.,

na wniosek Ministra Zdrowia Publicznego,

niniejszym zarządzamy, co następuje:

Artykuł 1. W art. 2 ust. 3 tiret piąte rozporządzenia regenta z dnia 6 lutego 1946 r. regulującego składowanie i przepływ substancji trujących i toksycznych, dodanym rozporządzeniem królewskim z dnia 5 kwietnia 2001 r., wyrazy „do lit. k)” zastępuje się wyrazami „do lit. m) włącznie”.

Artykuł 2. W art. 3 wykaz IV tego samego rozporządzenia wprowadza się następujące zmiany:

1) akapit trzeci, ostatnio zmieniony rozporządzeniem królewskim z dnia 10 czerwca 2001 r., uzupełnia się o lit. l) i m) w brzmieniu:

„l) efedryna, stereoizomery efedryny, sole efedryny, estry efedryny, sole i estry stereoizomerów efedryny jako takie i w mieszaninach;

m) kwas fuzydowy.”;

2) w ust. 5, zastąpionym rozporządzeniem królewskim z dnia 22 września 2000 r. i zmienionym rozporządzeniem królewskim z dnia 5 kwietnia 2001 r., wyrażenie „do lit. k)” zastępuje się wyrażeniem „do lit. m) włącznie”.

Artykuł 3. W załączniku I do tego samego rozporządzenia wprowadza się następujące zmiany:

1) w wykazie III skreśla się wiersz „Ephedrinum hydrochloridum laevogyrum”;

2) w wykazie III skreśla się wiersz „Ephedrinum”;

3) w wykazie IV słowa „Preparaty efedryny lub fenylopropanolaminy przeznaczone do obniżenia łaknienia” zastępuje się słowami „Preparaty fenylopropanolaminy przeznaczone do obniżenia łaknienia”;

4) w wykazie IV pod wierszem „- Ectylurem” dodaje się wiersz w brzmieniu:

„— Ephedrinum”.

Artykuł 4. Za wykonanie niniejszego dekretu odpowiada Minister Zdrowia Publicznego.

Wydano

W IMIENIU KRÓLA:

Minister Zdrowia Publicznego,

Frank VANDENBROUCKE