

**SERVICIUL PUBLIC FEDERAL PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ,  
SIGURANȚA LANȚULUI ALIMENTAR ȘI MEDIU**

**Decretul regal de modificare a Decretului regal din 30 mai 2021 privind introducerea pe piață a nutrienților și a produselor alimentare în care s-au adăugat nutrienți, a Decretului regal din 29 august 2021 privind fabricarea și comercializarea suplimentelor alimentare care conțin alte substanțe decât nutrienții și plantele sau preparatele vegetale și Decretul regal din 31 august 2021 privind fabricarea și comercializarea produselor alimentare care constau în sau conțin plante sau preparate vegetale**

PHILIPPE, Regele Belgiei,

Salutări tuturor celor prezenți și celor care vor veni

având în vedere Legea din 24 ianuarie 1977 privind protecția sănătății consumatorilor în ceea ce privește produsele alimentare și alte produse, articolele 1, 2, 6 și 10, modificată prin Legea din 22 martie 1989,

având în vedere Decretul regal din 30 mai 2021 privind introducerea pe piață a nutrienților și a produselor alimentare în care au fost adăugate nutrienți, articolul 2 alineatele (6) și (7) și articolul 5,

având în vedere Decretul regal din 29 august 2021 privind fabricarea și comercializarea suplimentelor alimentare care conțin alte substanțe decât nutrienții și plantele sau preparatele vegetale, articolul 2 alineatele (3) și (6) și articolul 5,

având în vedere Decretul regal din 31 august 2021 privind fabricarea și comercializarea produselor alimentare care constau în sau conțin plante sau preparate vegetale, articolul 2 alineatele (8) și (10) și articolul 3, astfel cum a fost modificat prin Decretul regal din 12 decembrie 2023,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare,

având în vedere Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 octombrie 2011 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare, de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 1924/2006 și (CE) nr. 1925/2006 ale Parlamentului European și ale Consiliului și de abrogare a Directivei 87/250/CEE a Comisiei, a Directivei 90/496/CEE a Consiliului, a Directivei 1999/10/CE a Comisiei, a Directivei 2000/13/CE a Parlamentului European și a Consiliului, a Directivelor 2002/67/CE și 2008/5/CE ale Comisiei și a Regulamentului (CE) nr. 608/2004 al Comisiei,

având în vedere comunicarea adresată Comisiei Europene la (data transmiterii), în conformitate cu articolul 5 alineatul (1) din Directiva 2015/1535/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 9 septembrie 2015 referitoare la procedura de furnizare de informații în domeniul reglementărilor tehnice și al normelor privind serviciile societății informaționale,
având în vedere avizul Consiliului Superior al Sănătății, emis la xxx,
având în vedere avizul inspectorului de finanțe, emis la 7 mai 2024,
având în vedere avizul xxx al Consiliului de Stat, emis la (data), în temeiul articolului 84 alineatul (1) primul paragraf punctul 2 din Legea privind Consiliul de Stat, consolidată la 12 ianuarie 1973,
în urma propunerii ministrului pentru agriculturii și a ministrului sănătății publice, și a avizului miniștrilor care au deliberat în Consiliu,
PRIN PREZENTUL, AM HOTĂRÂT ȘI STABILIM:
<b>CAPITOLUL 1: Modificări ale Decretului regal din 30 mai 2021 privind introducerea pe piață a nutrienților și a produselor alimentare la care s-au adăugat nutrienți</b>
<b>Articolul 1.</b> În Decretul regal din 30 mai 2021 privind introducerea pe piață a nutrienților și a produselor alimentare la care s-au adăugat nutrienți, se introduce un articol 1a, care are următoarea formulare:
„Articolul 1a. Prezentul decret se aplică produselor alimentare destinate consumului uman, astfel cum sunt definite la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare.”
<b>Articolul 2.</b> Articolul 2 punctul 6 din același decret se înlocuiește cu următorul text:
„6. «suplimente alimentare» înseamnă produsele alimentare al căror scop este de a completa regimul alimentar normal și care constau în unul sau mai mulți nutrienți, plante, preparate din plante sau alte substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic, singure sau în combinație, comercializate în doze măsurate, și anume sub formă de prezentare, cum ar fi capsule, încercătoare, tablete, pilule și alte forme similare, precum și pliculețe de pulbere, fiole de lichide, flacoane de picătură și alte forme similare de preparate lichide sau de pudră destinate a fi luate în unități măsurate mici;”.
<b>Articolul 3.</b> Articolul 2 din același decret este completat de punctul 7, care are următoarea formulare:
„7. «produse alimentare» înseamnă orice substanță sau produs care este

prelucrat, parțial prelucrat sau neprelucrat, destinat sau despre care se presupune în mod rezonabil că va fi ingerat de oameni, altele decât

1. hrana animalelor;
2. animale vii, cu excepția cazului în care sunt preparate pentru consumul uman;
3. plante înainte de recoltare;
4. medicamente;
5. produse cosmetice;
6. tutun și produse din tutun;
7. stupefiante și substanțe psihotrope;
8. reziduuri și contaminanți.”.

**Articolul 4.** Articolul 5 din același decret se înlocuiește cu următorul text:

„Articolul 5. (1) Se interzice introducerea pe piață a suplimentelor alimentare care constau sau conțin unul sau mai mulți nutrienți în cazul în care notificarea prealabilă a serviciului nu a fost făcută în conformitate cu următoarele dispoziții.

Un dosar de notificare trebuie depus într-o singură copie sau prin intermediul aplicației FOODSUP pe site-ul web al FPS Sănătate, siguranță a lanțului alimentar și protecția mediului ([www.santé.belgique.be](http://www.santé.belgique.be)).

Dosarul de notificare trebuie să conțină următoarele date:

1. natura produsului alimentar;
2. lista ingredientelor produsului (calitative și cantitative);
3. lista nutrienților adăugați la porția recomandată de produs alimentar care urmează să fie consumat zilnic pe etichetă sau pe cantitate de produs alimentar egală cu doza zilnică medie din alimentul respectiv prevăzută în anexa 2 pentru produsele alimentare menționate la articolul 4;
4. dacă este cazul, analiza nutrițională a produsului;
5. versiunea finală a etichetării astfel cum este comercializată;
6. datele necesare pentru evaluarea valorii nutriționale;
7. angajamentul de a efectua analize frecvente în diferite momente ale produsului și de a pune rezultatele la dispoziția serviciului.

Pentru depunerea dosarului de notificare este necesară plata unei taxe pentru fiecare produs notificat în formă prestabilită în contul Fondului bugetar pentru materii prime și produse, în conformitate cu articolul 10 alineatul (1) din Decretul regal din 13 noiembrie 2011 de stabilire a taxelor și contribuțiilor datorate Fondului bugetar pentru materii prime și produse și care îndeplinește condițiile prevăzute în cererea de plată.

Produsele se comercializează în conformitate cu articolul 17 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța

Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare.
(2) În termen de 30 de zile de la primirea dosarului de notificare, serviciul trimite solicitantului o confirmare de primire.
În termen de 90 de zile de la primirea dosarului și în cazul în care produsul intră în domeniul de aplicare al prezentului decret și îndeplinește cerințele prevăzute în prezentul decret, serviciul poate formula observații și recomandări, printre altele, pentru a adapta etichetarea, în special prin impunerea indicării avertismentelor. Serviciul trimite o scrisoare care conține aceste observații în termenul specificat.
Se atribuie un număr de notificare în cazul în care produsul corespunde definiției suplimentului alimentar prevăzute de prezentul decret, cu excepția dispozițiilor prevăzute la punctul 7 din prezentul articol.
Acest număr de notificare servește drept număr național de referință între declarant, serviciu și Agenția Federală pentru Siguranța Lanțului Alimentar;
Acest număr de notificare nu este: — o autorizație belgiană de introducere pe piață; — dovada conformității produsului; — recunoașterea statutului produsului.
Acest număr de notificare nu poate fi utilizat în contextul Regulamentului (UE) 2019/515 al Parlamentului European și al Consiliului din 19 martie 2019 privind recunoașterea reciprocă a mărfurilor comercializate în mod legal în alt stat membru.
Cu toate acestea, nu se atribuie niciun număr de notificare:
1. în cazul în care există îndoieli cu privire la statutul produsului ca supliment alimentar sau ca produs alimentar îmbogățit sau în cazul în care produsul conține mențiuni care atribuie produsului proprietăți de prevenire, tratare sau conservare a unei boli sau indică proprietăți similare. În astfel de cazuri, dosarul este trimis următoarelor organisme de aviz sau administrații competente care stabilesc statutul produsului: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Comisia mixtă, astfel cum este definită în Decretul regal din 28 octombrie 2008;</li> <li>- Serviciul;</li> <li>- Agenția Federală pentru Siguranța Lanțului Alimentar;</li> </ul>
2. pentru produsele destinate copiilor sub trei ani, în absența avizului Înalțului Consiliu pentru Sănătate;
3. dacă siguranța produselor sau a ingredientelor urmează să fie studiată de organisme consultative precum: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Comitetul consultativ pentru pregătirea plantelor;</li> <li>- Înalțul Consiliu pentru Sănătate;</li> <li>- Serviciul”.</li> </ul>
<b>CAPITOLUL 2: Modificări ale Decretului regal din 29 august 2021 privind fabricarea și comercializarea suplimentelor alimentare care conțin alte substanțe decât nutrienții și plantele sau preparatele</b>

## vegetale

**Articolul 5.** În Decretul regal din 29 august 2021 privind fabricarea și comercializarea suplimentelor alimentare care conțin alte substanțe decât nutrienții și plantele sau preparatele vegetale se introduce articolul 1a, formulat după cum urmează:

„Articolul 1a. Prezentul decret se aplică produselor alimentare destinate consumului uman, astfel cum sunt definite la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare.”

**Articolul 6.** Articolul 2 alineatul (3) din același decret se înlocuiește cu următorul text:

„3. «suplimente alimentare» înseamnă produsele alimentare al căror scop este de a completa regimul alimentar normal și care constau în unul sau mai mulți nutrienți, plante, preparate din plante sau alte substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic, singure sau în combinație, comercializate în doze măsurate, și anume sub formă de prezentare, cum ar fi capsule, încărcătoare, tablete, pilule și alte forme similare, precum și pliculețe de pulbere, fiole de lichide, flacoane de picătură și alte forme similare de preparate lichide sau de pudră destinate a fi luate în unități măsurate mici;”.

**Articolul 7.** Articolul 2 din același decret este completat cu punctul 6, care are următoarea formulare:

„6. «produse alimentare» înseamnă orice substanță sau produs care este prelucrat, parțial prelucrat sau neprelucrat, destinat sau despre care se presupune în mod rezonabil că va fi ingerat de oameni, cu excepția:

1. hranei animalelor;
2. animalelor vii, cu excepția cazului în care sunt preparate pentru consumul uman;
3. plantelor înainte de recoltare;
4. medicamentelor;
5. produselor cosmetice;
6. produselor din tutun și tutunului;
7. stupefiantelor și substanțelor psihotrope;
8. reziduurilor și contaminanților”.

**Articolul 8.** Articolul 3 din ordinul menționat se înlocuiește cu următorul text:

„ Articolul 3. (1) Se interzice introducerea pe piață a suplimentelor alimentare care constau sau conțin una sau mai multe alte substanțe în cazul în care notificarea prealabilă a serviciului nu a fost efectuată în conformitate cu următoarele dispoziții.

Un dosar de notificare trebuie depus într-o singură copie sau prin intermediul aplicației FOODSUP pe site-ul web al FPS Sănătate, siguranță a lanțului alimentar și protecția mediului ([www.santé.belgique.be](http://www.santé.belgique.be)).

Dosarul de notificare trebuie să conțină următoarele date:
1. natura produsului alimentar;
2. lista ingredientelor produsului (calitative și cantitative);
3. lista datelor calitative și cantitative privind alte substanțe, pe unitate și pe porție zilnică, precum și date privind toxicitatea și stabilitatea acestora;
4. dacă este cazul, analiza nutrițională a produsului;
5. versiunea finală a etichetării astfel cum este comercializată;
6. datele necesare pentru evaluarea valorii nutriționale;
7. angajamentul de a efectua analize frecvente în diferite momente ale produsului și de a pune rezultatele la dispoziția serviciului.
Pentru depunerea dosarului de notificare este necesară plata unei taxe pentru fiecare produs notificat în formă prestabilită în contul Fondului bugetar pentru materii prime și produse, în conformitate cu articolul 10 alineatul (1) din Decretul regal din 13 noiembrie 2011 de stabilire a taxelor și contribuțiilor datorate Fondului bugetar pentru materii prime și produse și care îndeplinește condițiile prevăzute în cererea de plată.
Produsele se comercializează în conformitate cu articolul 17 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare.
(2) În termen de 30 de zile de la primirea dosarului de notificare, serviciul trimite solicitantului o confirmare de primire.
În termen de 90 de zile de la primirea dosarului și în cazul în care produsul intră în domeniul de aplicare al prezentului decret și îndeplinește cerințele prevăzute în prezentul decret, serviciul poate formula observații și recomandări, printre altele, pentru a adapta etichetarea, în special prin impunerea indicării avertismentelor. Serviciul trimite o scrisoare care conține aceste observații în termenul specificat.
Se atribuie un număr de notificare în cazul în care produsul corespunde definiției suplimentului alimentar prevăzute de prezentul decret, cu excepția dispozițiilor prevăzute la punctul 7 din prezentul articol.
Acest număr de notificare servește drept număr național de referință între declarant, serviciu și Agenția Federală pentru Siguranța Lanțului Alimentar;
Acest număr de notificare nu este: — o autorizație belgiană de introducere pe piață; — dovada conformității produsului; — recunoașterea statutului produsului.
Acest număr de notificare nu poate fi utilizat în contextul Regulamentului (UE)

2019/515 al Parlamentului European și al Consiliului din 19 martie 2019 privind recunoașterea reciprocă a mărfurilor comercializate în mod legal în alt stat membru.

Cu toate acestea, nu se atribuie niciun număr de notificare:

1. în cazul în care există îndoieli cu privire la statutul produsului ca supliment alimentar sau ca produs alimentar îmbogățit sau în cazul în care produsul conține mențiuni care atribuie produsului proprietăți de prevenire, tratare sau conservare a unei boli sau indică proprietăți similare. În astfel de cazuri, dosarul este trimis următoarelor organisme de aviz sau administrații competente care stabilesc statutul produsului:

- Comisia mixtă, astfel cum este definită în Decretul regal din 28 octombrie 2008;
- Serviciul;
- Agenția Federală pentru Siguranța Lanțului Alimentar;

2. pentru produsele destinate copiilor sub trei ani, în absența avizului Înalțului Consiliu pentru Sănătate;

3. dacă siguranța produselor sau a ingredientelor urmează să fie studiată de organisme consultative precum:

- Comitetul consultativ pentru pregătirea plantelor;
- Înalțul Consiliu pentru Sănătate;
- Serviciul”.

### **CAPITOLUL 3: Modificări ale Decretului regal din 31 august 2021 privind fabricarea și comercializarea produselor alimentare care constau sau conțin plante sau preparate vegetale**

**Articolul 9.** Articolul 1a, redactat după cum urmează, se introduce în Decretul regal din 31 august 2021 privind fabricarea și comerțul cu produse alimentare care constau sau conțin plante sau preparate din plante:

„Articolul 1a. Prezentul decret se aplică produselor alimentare destinate consumului uman, astfel cum sunt definite la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare.

**Articolul 10.** Articolul 2 alineatul (8) din același decret se înlocuiește cu următorul text:

„8. «suplimente alimentare» înseamnă produse alimentare al căror scop este de a completa regimul alimentar normal și care constau în unul sau mai multe substanțe nutritive, plante, preparate vegetale sau alte substanțe cu efect nutrițional sau fiziologic, singure sau în combinație, comercializate în doze măsurate, și anume sub formă de prezentare, cum ar fi capsule, capcane, tablete, pilule și alte forme similare, precum și pliculețe de pulbere, fiole de lichide, flacoane de picătură și alte forme similare de preparate lichide sau de pudră destinate a fi luate în unități măsurate mici”.

**Articolul 11.** Articolul 2 din același decret este completat de punctul 10, care are următoarea formulare:

„10. «produse alimentare» înseamnă orice substanță sau produs care este

prelucrat, parțial prelucrat sau neprelucrat, destinat sau despre care se presupune în mod rezonabil că va fi ingerat de oameni, cu excepția:

1. hranei animalelor;
2. animalelor vii, cu excepția cazului în care sunt preparate pentru consumul uman;
3. plantelor înainte de recoltare;
4. medicamentelor;
5. produselor cosmetice;
6. produselor din tutun și tutunului;
7. stupefiantelor și substanțelor psihotrope;
8. reziduurilor și contaminanților.”.

**Articolul 12.** La articolul 5 din același decret, alineatele (1), (2) și (3) se înlocuiesc cu următorul text:

„(1) Se interzice introducerea pe piață a suplimentelor alimentare care constau în sau conțin una sau mai multe plante care sunt enumerate în lista 2 și în lista 3 din anexa la prezentul decret și care îndeplinesc condițiile și restricțiile, în cazul în care notificarea prealabilă către serviciu nu a fost făcută în conformitate cu următoarele dispoziții.

Un dosar de notificare trebuie depus într-o singură copie sau prin intermediul aplicației FOODSUP pe site-ul web al FPS Sănătate, siguranță a lanțului alimentar și protecția mediului ([www.santé.belgique.be](http://www.santé.belgique.be)).

Dosarul de notificare include următoarele date:

1. natura produsului alimentar;
2. lista ingredientelor produsului (calitative și cantitative);
3. lista datelor calitative și cantitative privind substanțele active sau markerii semnificativi cunoscuți, per unitate și per porție zilnică, toxicitate și stabilitate;
4. dacă este cazul, analiza nutrițională a produsului;
5. versiunea finală a etichetării astfel cum este comercializată;
6. datele necesare pentru evaluarea valorii nutriționale;
7. angajamentul de a efectua analize frecvente în diferite momente ale produsului și de a pune rezultatele la dispoziția serviciului.

Pentru depunerea dosarului de notificare este necesară plata unei taxe pentru fiecare produs notificat în formă prestabilită în contul Fondului bugetar pentru materii prime și produse, în conformitate cu articolul 10 alineatul (1) din Decretul regal din 13 noiembrie 2011 de stabilire a taxelor și contribuțiilor datorate Fondului bugetar pentru materii prime și produse și care îndeplinește condițiile prevăzute în cererea de plată.

Produsele se comercializează în conformitate cu articolul 17 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale



legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare.”

(2) Se interzice introducerea pe piață a suplimentelor alimentare care constau sau conțin una sau mai multe plante care:

1. nu sunt incluse pe lista 2 și pe lista 3 anexată la prezentul decret; sau
2. sunt incluse pe lista 2 și pe lista 3 anexată la prezentul decret, dar care nu îndeplinesc condițiile și restricțiile, în cazul în care notificarea prealabilă către serviciu nu se face în conformitate cu alineatul (1) din prezentul articol.

Dosarul de notificare trebuie să conțină datele enumerate la articolul 1 alineatul (2) și toate datele necesare referitoare la natura, toxicitatea și cantitățile celor mai importante substanțe active, în măsura în care acestea sunt cunoscute și detectabile.

(3) În termen de 30 de zile de la primirea dosarului de notificare, serviciul trimite solicitantului o confirmare de primire.

În termen de 90 de zile de la primirea dosarului și în cazul în care produsul intră în domeniul de aplicare al prezentului decret și îndeplinește cerințele prevăzute în prezentul decret, serviciul poate formula observații și recomandări, printre altele, pentru a adapta etichetarea, în special prin impunerea indicării avertismentelor. Serviciul trimite o scrisoare care conține aceste observații în termenul specificat.

Se atribuie un număr de notificare în cazul în care produsul corespunde definiției suplimentului alimentar prevăzute de prezentul decret, cu excepția dispozițiilor prevăzute la punctul 7 din prezentul articol.

Acest număr de notificare servește drept număr național de referință între declarant, serviciu și Agenția Federală pentru Siguranța Lanțului Alimentar;

Acest număr de notificare nu este:

- o autorizație belgiană de introducere pe piață;
- dovada conformității produsului;
- recunoașterea statutului produsului.

Acest număr de notificare nu poate fi utilizat în contextul Regulamentului (UE) 2019/515 al Parlamentului European și al Consiliului din 19 martie 2019 privind recunoașterea reciprocă a mărfurilor comercializate în mod legal în alt stat membru.

Cu toate acestea, nu se atribuie niciun număr de notificare:

1. în cazul în care există îndoieli cu privire la statutul produsului ca supliment alimentar sau ca produs alimentar îmbogățit sau în cazul în care produsul conține mențiuni care atribuie produsului proprietăți de prevenire, tratare sau conservare a unei boli sau indică proprietăți similare. În astfel de cazuri, dosarul este trimis următoarelor organisme de aviz sau administrații competente care stabilesc statutul produsului:

- Comisia mixtă, astfel cum este definită în Decretul regal din 28

<p>octombrie 2008;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Serviciul;</li> <li>- Agenția Federală pentru Siguranța Lanțului Alimentar;</li> </ul>
<p>2. pentru produsele destinate copiilor sub trei ani, în absența avizului Înalțului Consiliu pentru Sănătate;</p>
<p>3. dacă siguranța produselor sau a ingredientelor urmează să fie studiată de organisme consultative precum:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Comitetul consultativ pentru pregătirea plantelor;</li> <li>- Înalțul Consiliu pentru Sănătate;</li> <li>- Serviciul”.</li> </ul>
<p>4. uleiuri esențiale încapsulate care trebuie aprobate de Comitetul consultativ pentru preparate vegetale”.</p>
<p><b>CAPITOLUL 4: Dispoziții finale</b></p>
<p><b>Articolul 13.</b> Ministrul responsabil cu siguranța lanțului alimentar și ministrul sănătății publice sunt responsabili, fiecare în ceea ce îi privește, cu executarea prezentului decret.</p>
<p>(Locul), (data).</p>
<p style="text-align: center;">În numele Regelui:</p>
<p style="text-align: center;">Ministrul Politicilor Agricole,</p>
<p style="text-align: center;">David CLARINVAL</p>
<p style="text-align: center;">Ministrul sănătății publice</p>
<p style="text-align: center;">Frank VANDENBROUCKE</p>