

5. de radionucleïdegehalten mogen niet hoger liggen dan de maximumgehalten die zijn vastgesteld in uitvoering van de wet van 24 januari 1977 betreffende de bescherming van de verbruikers op het stuk van de voedingsmiddelen en andere producten;

6. het totale gehalte aan PSP ("Paralytic Shellfish Poison") in de eetbare delen van de weekdieren(het gehele dier of elk afzonderlijk eetbaar deel)mag niet meer bedragen dan 80 microgram per 100 g volgens de biologische analysemethode eventueel in combinatie met een chemische methode voor het opsporen van saxitoxine;

In geval van betwisting van de resultaten is de referentiemethode de biologische methode;

7. de gewone biologische analysemethoden mogen geen positief resultaat te zien geven wat de aanwezigheid betreft van DSP ("Diarrhetic Shellfish Poison) in de eetbare delen van weekdieren(het gehele dier of elk afzonderlijk eetbaar deel);

8. het gehalte aan "Amnesic Shellfish Poisoning (ASP) in de eetbare delen van weekdieren (het gehele dier of elk afzonderlijk eetbaar deel) mag niet meer bedragen dan 20 microgram domoic acid » per gram volgens de HPLC-analysemethode;

9. bij ontstentenis van routineprocedures voor de opsporing van virussen en van virologische normen, wordt de gezondheidscontrole gebaseerd op tellingen van faecale bacteriën.

De onderzoeken om na te gaan of aan de in dit hoofdstuk vastgestelde eisen wordt voldaan, worden uitgevoerd volgens de wetenschappelijk erkende methoden waarvan de deugdelijkheid in de praktijk is bewezen.

HOOFDSTUK III. — Verpakking

1. De verpakking van levende tweekleppige weekdieren moet onder bevredigende hygiënische omstandigheden geschieden.

De recipiënten of containers :

— mogen de organoleptische eigenschappen van de levende tweekleppige weekdieren niet kunnen aantasten,

— mogen geen voor de menselijke gezondheid schadelijke stoffen op levende tweekleppige weekdieren kunnen overbrengen,

— moeten voldoende stevig zijn om de levende tweekleppige weekdieren op doeltreffende wijze te beschermen.

2. Oesters moeten met de holle kant naar beneden worden verpakt.

3. Alle verpakkingen van levende tweekleppige weekdieren moeten zijn gesloten op het moment dat ze het verzendingscentrum verlaten en moeten verzegeld blijven tot zij aan de consument of de kleinhandelaar worden geleverd.

Gezien om te worden gevoegd bij Ons besluit van 12 maart 2000.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Consumentenzaken,
Volksgezondheid en Leefmilieu,
Mevr. M. AELVOET



N. 2000 — 758 (2000 — 718)

[C — 2000/22268]

16 MAART 2000. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekteten invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische specialiteiten en daarmee gelijkgestelde producten. — Erratum

In het *Belgisch Staatsblad* nr. 58, eerste uitgave van 21 maart 2000 dient volgende tekst ingelast te worden tussen de bladzijden 8727 en 8728.

5. les limites supérieures du taux de radionucléides ne doivent pas dépasser celles fixées en exécution de la loi du 24 janvier 1977 relative à la protection de la santé des consommateurs en ce qui concerne les denrées alimentaires et les autres produit;

6. le taux de "Paralytic Shellfish Poison"(PSP) dans les parties comestibles des mollusques (corps entier ou toute partie consommable séparément) ne doit pas dépasser 80 Fg pour 100 g, d'après la méthode d'analyse biologique, le cas échéant associée avec une méthode chimique de recherche de la saxitoxine;

En cas de contestation sur les résultats, la méthode de référence doit être la méthode biologique;

7. les méthodes d'analyse biologiques habituelles ne doivent pas donner de réaction positive en ce qui concerne la présence de "Diarrhetic Shellfish Poison"(DSP) dans les parties comestibles des mollusques (corps entier ou toute partie consommable séparément);

8. le taux de « Amnesic Shellfish Poisoning »(ASP) dans les parties comestibles des mollusques (corps entier ou toute partie consommable séparément) ne doit pas dépasser 20 Fg d'acide domoïque par gramme d'après la méthode d'analyse HPLC;

9. en l'absence de techniques de routine pour la recherche de virus et de la fixation de normes virologiques, le contrôle sanitaire se fonde sur des comptages de bactéries fécales.

Les examens visant à contrôler le respect des exigences du présent chapitre doivent s'effectuer selon des méthodes scientifiquement reconnues et pratiquement éprouvées.

CHAPITRE III. — Conditionnement

1. Le conditionnement des mollusques bivalves vivants doit être effectué dans des conditions d'hygiène satisfaisantes.

Les récipients ou les conteneurs doivent :

— ne pas pouvoir altérer les propriétés organoleptiques des mollusques bivalves vivants,

— ne pas pouvoir transmettre aux mollusques bivalves vivants des substances nocives pour la santé humaine,

— être suffisamment solides pour assurer une protection efficace des mollusques bivalves vivants.

2. Les huîtres doivent être conditionnées valves creuses en dessous.

3. Tous les conditionnements de mollusques vivants doivent être fermés et demeurer scellés depuis le centre d'expédition jusqu'à la livraison au consommateur ou au détaillant.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 12 mars 2000.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre de la Protection de la consommation,
de la Santé publique et de l'Environnement,
Mme M. AELVOET



F. 2000 — 758 (2000 — 718)

[C — 2000/22268]

16 MARS 2000. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 2 septembre 1980 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des spécialités pharmaceutiques et produits assimilés. — Erratum

Au *Moniteur belge* n° 58, première édition du 21 mars 2000, le texte suivant doit être intercalé entre les pages 8727 et 8728.

Criterium	Code	Benaming en verpakkingen	Opmer- kingen	Basis van tegemoetkoming		
Critère	Code	Dénomination et conditionnements	Observations	Base de remboursement		
B-83	0100-727	ALBICORT 40 Sanofi Pharma fl. I.M. 1 x 40 mg/ml		356,-	53	89
	0016-980	s. inj. 1 x 40 mg/ml		356,-	53	89
	0016-998	s. inj. 3 x 40 ml/ml		870,-	130	217
	0700-286	* pr. fl. I.M. 1 x 40 mg/ml		260,-		
	0700-294	* pr. s. inj. 1 x 40 mg/ml		211,67		
	0700-286	** pr. fl. I.M. 1 x 40 mg/ml		213,-		
	0700-294	** pr. s. inj. 1 x 40 mg/ml		174,-		
B-83	0017-004	ALBICORT 80 Sanofi Pharma s. inj. 1 x 80 mg/2 ml		584,-	88	146
	0700-302	* pr. s. inj. 1 x 80 mg/2 ml		426,-		
	0700-302	** pr. s. inj. 1 x 80 mg/2 ml		350,-		
B-171	0014-969	ALBICORT OTICUM Sanofi Pharma sol. ot. 10 ml		140,-	21	35
	0700-310	* pr. sol. ot. 1 ml		10,20		
	0700-310	** pr. sol. ot. 1 ml		8,40		
B-174	0017-962	ALBISTAT Janssen-Cilag ov. 15 x 100 mg		399,-	60	100
	0700-328	* pr. ov. 1 x 100 mg		19,40		
	0700-328	** pr. ov. 1 x 100 mg		15,93		
B-162	0112-599	ALCOMICIN Alcon-Couvreur coll. 5 ml 3 mg/ml		205,-	31	51
	0700-336	* pr. coll. 5 ml 3 mg/ml		150,-		
	0700-336	** pr. coll. 5 ml 3 mg/ml		123,-		
B-27	0017-566	ALDACTAZINE Searle compr. 28 x 25 mg/15 mg		300,-	45	75
	0020-214	compr. 98 x 25 mg/15 mg		840,-	126	210
	0700-344	* pr. compr. 1 x 25 mg/15 mg		6,26		
	0700-344	** pr. compr. 1 x 25 mg/15 mg		5,14		
B-27	0100-974	ALDACTONE Searle compr. 50 x 25 mg		467,-	70	117
	1337-286	compr. 30 x 50 mg		559,-	84	140
	0100-966	compr. 30 x 100 mg		922,-	138	230
	0863-290	compr. 50 x 100 mg		1.240,-	186	310
	0700-351	* pr. compr. 1 x 25 mg		6,82		
	0746-701	* pr. compr. 1 x 50 mg		13,60		
	0700-369	* pr. compr. 1 x 100 mg		20,18		
	0700-351	** pr. compr. 1 x 25 mg		5,60		
	0746-701	** pr. compr. 1 x 50 mg		11,17		
	0700-369	** pr. compr. 1 x 100 mg		16,58		
B-99	0017-863	ALDECIN Schering-Plough aérosol 200 dos. 50 mcg/dos.		438,-	66	109
	0700-377	* pr. aérosol 200 dos. 50 mcg/dos.		320,-		
	0700-377	** pr. aérosol 200 dos. 50 mcg/dos.		263,-		
B-17	0100-917	ALDOMET Merck Sharp & Dohme compr. 30 x 250 mg		110,-	16	27
	0100-925	compr. 100 x 250 mg		293,-	44	73
	0018-002	compr. 30 x 500 mg		184,-	28	46
	0017-335	compr. 100 x 500 mg		470,-	70	117
	0700-385	* pr. compr. 1 x 250 mg		2,14		
	0700-393	* pr. compr. 1 x 500 mg		3,43		
	0700-385	** pr. compr. 1 x 250 mg		1,76		
	0700-393	** pr. compr. 1 x 500 mg		2,82		
A-24	0832-295	ALEXAN Heinrich Mack Nachf. vial inj. 10 x 40 mg/2 ml		1.091,-	-	-
	0804-617	vial inj. 10 x 100 mg/5 ml		1.669,-	-	-
	0315-564	vial inj. 1 x 500 mg/10 ml		1.043,-	-	-
	0700-419	* pr. vial inj. 1 x 40 mg/2 ml		82,80		
	0700-427	* pr. vial inj. 1 x 100 mg/5 ml		153,10		
	0739-433	* pr. vial inj. 1 x 500 mg/10 ml		769,-		
	0739-441	* pr. vial inj. 1 x 1 g/20 ml		1.385,-		
	0744-110	* pr. vial inj. 1 x 2 g/40 ml		2.334,-		
	0700-419	** pr. vial inj. 1 x 40 mg/2 ml		68,-		
	0700-427	** pr. vial inj. 1 x 100 mg/5 ml		125,80		
	0739-433	** pr. vial inj. 1 x 500 mg/10 ml		632,-		
	0739-441	** pr. vial inj. 1 x 1 g/20 ml		1.137,-		
	0744-110	** pr. vial inj. 1 x 2 g/40 ml		2.047,-		