

3° dans la rubrique "Règles diagnostiques",

a) les règles 67 et 73 sont abrogées;

b) la règle suivante est ajoutée :

"123.

La prestation 550491-550502 peut être portée en compte à l'AMI seulement sur base d'une demande motivée en cas de culture positive pour le bacille acido-alcoolo résistant et en cas d'identification négative pour le mycobacterium tuberculosis complexe."

Art. 3. L'article 24bis, § 1^{er}, de la même annexe, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 2 octobre 2009, est complété comme suit :

"556872-556883

Recherche d'acide nucléique de mycobacterium tuberculosis complexe dans des échantillons cliniques B 2000

(Maximum 1) (Règle de cumul 342)

La prestation 556872-556883 peut être portée en compte à l'AMI pour un patient ne recevant pas de traitement antituberculeux depuis plus de 7 jours précédents le prélèvement, si :

1) l'examen direct montre la présence de bacilles acido-alcoolo résistants;

2) ou s'il existe une forte suspicion clinique et radiologique de tuberculose;

3) ou si l'échantillon respiratoire a été prélevé par une technique invasive (bronchoscopie, ponction, biopsie).

La prestation 556872-556883 peut être portée en compte au maximum 3 fois par an."

Art. 4. A l'article 26, § 8, de la même annexe, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 26 août 2010, les numéros d'ordre "549570-549581" sont abrogés de la liste des prestations.

Art. 5. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du deuxième mois qui suit celui de sa publication au *Moniteur belge*.

Art. 6. Le ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 18 juin 2017.

PHILIPPE

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,
M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE,
SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE
ET ENVIRONNEMENT

[C – 2017/20410]

15 MAI 2017. — Arrêté ministériel établissant un modèle commun pour la notification des cigarettes électroniques et des flacons de recharge

La Ministre de la Santé publique,

Vu 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 produits, l'article 6, § 1^{er}, a), modifié par la loi du 22 mars 1989;

Vu l'arrêté royal du 28 octobre 2016 relatif à la fabrication et à la mise dans le commerce des cigarettes électroniques, l'article 3, § 9;

3° in de rubriek "Diagnoseregels",

a) worden de regels 67 en 73 opgeheven;

b) wordt de volgende regel toegevoegd :
"123.

De verstrekking 550491-550502 mag enkel worden aangerekend aan de Z.I.V. op basis van een gemotiveerde aanvraag indien de cultuur positief is voor zuur- en alcoholresistente bacillen en indien de identificatie voor Mycobacterium tuberculosis-complex negatief is".

Art. 3. Het artikel 24bis, § 1, van dezelfde bijlage, laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 2 oktober 2009, wordt aangevuld als volgt :

"556872-556883

Opzoeken van nucleïnezuur van Mycobacterium tuberculosis-complex in klinische monsters B 2000

(Maximum 1) (Cumulregel 342)

De verstrekking 556872-556883 mag enkel worden aangerekend aan de Z.I.V. voor een patiënt die niet behandeld is voor tuberculose sinds meer dan 7 dagen indien :

1) in het rechtstreeks onderzoek zuur- en alcoholresistente bacillen werden aangetoond;

2) of er een sterk klinisch en radiologisch vermoeden is van tuberculose;

3) of het monster op invasieve weg verkregen is (via bronchoscopische weg, punctievochten, bioppen).

De verstrekking 556872-556883 mag maximum 3 maal per jaar worden aangerekend."

Art. 4. In het artikel 26, § 8, van dezelfde bijlage, laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 26 augustus 2010, worden de rangnummers "549570-549581", van de lijst van verstrekkingen opgeheven.

Art. 5. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de tweede maand na die waarin het is bekendgemaakt in het *Belgisch Staatsblad*.

Art. 6. De minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 18 juni 2017.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,
M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST VOLKSGEZONDHEID,
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN
EN LEEFMILIEU

[C – 2017/20410]

15 MEI 2017. — Ministerieel besluit tot vaststelling van een gemeenschappelijk model voor de kennisgeving van elektronische sigaretten en navulverpakkingen

De Minister van Volksgezondheid,

Gelet op de wet van 24 januari 1977 betreffende de bescherming van de gezondheid van de gebruikers op het stuk van de voedingsmiddelen en andere produkten, artikel 6, § 1, a), gewijzigd bij de wet van 22 maart 1989;

Gelet op het koninklijk besluit van 28 oktober 2016 betreffende het fabriceren en het in de handel brengen van elektronische sigaretten, artikel 3, § 9;

Vu l'avis 60.865/3 du Conseil d'État, donné le 15 février 2017, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Champ d'application

Article 1^{er}. Le présent arrêté transpose la décision d'exécution 2015/2183/UE de la Commission du 24 novembre 2015 établissant un modèle commun pour la notification des cigarettes électroniques et des flacons de recharge.

Modèle pour la transmission des données

Art. 2. § 1^{er}. Les fabricants et les importateurs de cigarettes électroniques et de flacons de recharge transmettent les informations visées à l'article 3 de l'arrêté royal du 28 octobre 2016 relatif à la fabrication et à la mise dans le commerce des cigarettes électroniques, y compris les modifications et les retraits du marché, conformément au modèle fourni en annexe du présent arrêté.

§ 2. Les fabricants et les importateurs de cigarettes électroniques et de flacons de recharge transmettent les informations visées au paragraphe 1^{er} en utilisant le point d'entrée électronique commun visé à l'article 3 de la décision d'exécution (UE) 2015/2183 de la Commission du 24 novembre 2015 établissant un modèle commun pour la notification des cigarettes électroniques et des flacons de recharge.

§ 3. Le fabricant ou l'importateur fait une demande au Service pour connaître l'opérateur du point d'entrée.

Numéro d'identification du fournisseur de données

Art. 3. Avant de transmettre pour la première fois des informations conformément au présent arrêté, le fabricant ou l'importateur demande un numéro d'identification (ID Fournisseur) généré par l'opérateur du point d'entrée commun. Sur demande, le fabricant ou l'importateur présente un document dans lequel l'entreprise est identifiée et ses activités sont authentifiées conformément à la législation belge. Le numéro d'identification du fournisseur est utilisé pour toutes les transmissions suivantes et dans toute correspondance ultérieure.

Numéro d'identification du produit

Art. 4. § 1^{er}. Sur la base de l'ID Fournisseur visé à l'article 3, le fabricant ou l'importateur assigne un numéro d'identification de la cigarette électronique (ID-CE) à chaque produit devant faire l'objet d'une déclaration.

§ 2. Lors de la transmission d'informations relatives à des produits ayant la même composition et la même présentation, les fabricants et les importateurs utilisent dans la mesure du possible le même ID-CE, en particulier lorsque des données sont transmises par différents membres d'un groupement d'entreprises. Cette disposition s'applique indépendamment de la marque, du sous-type et du nombre de marchés sur lesquels ces produits sont placés.

§ 3. Lorsque le fabricant ou l'importateur n'est pas en mesure de garantir l'utilisation du même ID-CE pour des produits ayant la même composition et la même présentation, il fournit au moins, dans la mesure du possible, les ID-CE différents qui ont été assignés à ces produits.

Bruxelles, le 15 mai 2017.

M. DE BLOCK

Annexe à l'arrêté ministériel du 15 mai 2017 établissant un modèle commun pour la notification des cigarettes électroniques et des flacons de recharge

Gelet op advies 60.865/3 van de Raad van State, gegeven op 15 februari 2017, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Toepassingsgebied

Artikel 1. Dit besluit voorziet in de omzetting van uitvoeringsbesluit 2015/2183/EU van de Commissie van 24 november 2015 tot vaststelling van een gemeenschappelijk format voor de kennisgeving van elektronische sigaretten en navulverpakkingen.

Model voor de indiening van informatie

Art. 2. § 1. De fabrikanten en invoerders van elektronische sigaretten en navulverpakkingen dienen de informatie, bedoeld in artikel 3 van het koninklijk besluit van 28 oktober 2016 betreffende het fabriceren en het in de handel brengen van elektronische sigaretten, met inbegrip van wijzigingen en het uit de handel nemen, in overeenkomstig het model vastgesteld in de bijlage bij dit besluit.

§ 2. De fabrikanten en invoerders van elektronische sigaretten en navulverpakkingen dienen de in paragraaf 1 bedoelde informatie in door middel van het gemeenschappelijk elektronisch portaal bedoeld in artikel 3 van uitvoeringsbesluit (EU) 2015/2183 van de Commissie van 24 november 2015 tot vaststelling van een gemeenschappelijk format voor de kennisgeving van elektronische sigaretten en navulverpakkingen.

§ 3. De fabrikant of invoerder doet navraag bij de Dienst om te weten wie de beheerder van het portaal is.

Identificatienummer van de indiener van de gegevens

Art. 3. Voordat de fabrikant of invoerder voor het eerst overeenkomstig dit besluit informatie indient, vraagt hij een identificatienummer (submitter ID) aan, dat wordt gegenereerd door de beheerder van het gemeenschappelijke portaal. De fabrikant of invoerder dient desgevraagd een document in met de identificatie van de onderneming en authenticatie van de activiteiten in overeenstemming met de Belgische wetgeving. Het identificatienummer van de indiener moet worden gebruikt bij alle latere indieningen en in alle latere correspondentie.

Identificatienummer van het product

Art. 4. § 1. Op basis van de in artikel 3 genoemde submitter ID kent de fabrikant of invoerder aan elk op te geven product een e-sigaret-ID (EC-ID) toe.

§ 2. Bij het indienen van informatie over producten met dezelfde samenstelling en hetzelfde ontwerp maken fabrikanten en invoerders, voor zover mogelijk, gebruik van dezelfde EC-ID, met name wanneer gegevens door verschillende leden van een groep ondernemingen worden ingediend. Dit is van toepassing ongeacht het merk, het subtype en het aantal markten waarop deze producten in de handel worden gebracht.

§ 3. Indien de fabrikant of invoerder niet kan waarborgen dat dezelfde EC-ID wordt gebruikt voor producten met dezelfde samenstelling en hetzelfde ontwerp, verstrekkt hij, voor zover mogelijk, ten minste de verschillende EC-ID's die aan deze producten zijn toegewezen.

Brussel, 15 mei 2017.

M. DE BLOCK

Modèle pour la transmission des données

1. Description des champs

Tous les champs marqués d'un (O) dans le modèle commun sont obligatoires.

Les champs obligatoires filtres (F) deviennent obligatoires si une réponse spécifique est sélectionnée à partir d'une variable précédente.

Les champs générés par le système (AUTO) sont automatiquement générés par le système logiciel.

Pour les champs dans lesquels la réponse doit être sélectionnée parmi une liste, des tableaux de référence correspondants seront fournis, tenus à jour et publiés sur un site Internet de la Commission.

2. Caractéristiques du fournisseur de données

Le fournisseur de données est soit le fabricant, soit l'importateur responsable des données transmises.

Champ n°	Champ	Description	Déclaration	Informations confidentielles selon le fournisseur de données
	ID_Fournisseur	Numéro d'identification attribué conformément à l'article 3	O	
	Nom_Fournisseur	Nom officiel du fournisseur de données au niveau de l'État membre, tel qu'il est lié au numéro de TVA	O	
	Fournisseur_PME	Indication précisant si le fournisseur de données, ou sa société mère le cas échéant, est une PME telle que définie dans la recommandation 2003/361/CE de la Commission ¹	O	
	TVA_Fournisseur	Numéro de TVA du fournisseur de données	O	
	Type_Fournisseur	Indication précisant si le fournisseur de données est un fabricant ou un importateur	O	
	Adresse_Fournisseur	Adresse du fournisseur de données	O	
	Pays_Fournisseur	Pays dans lequel le fournisseur de données a son siège/domicile	O	
	Téléphone_Fournisseur	Numéro de téléphone professionnel du fournisseur de données	O	
	Adresse_Electronique_Fournisseur	Adresse électronique professionnelle fonctionnelle du fournisseur de données	O	
	Société_Mère_Fournisseur	Cocher la case si le fournisseur de données possède une société mère	O	
	Filiale_Fournisseur	Cocher la case si le fournisseur de données possède une filiale	O	
	Fournisseur_Désigne_Encodeur	Cocher la case si le fournisseur de données a désigné un tiers pour transmettre ses données en son nom («encodeur»)	O	

2.1. Caractéristiques de la société mère du fabricant/de l'importateur

Pour la société mère, les informations suivantes doivent être fournies: ID_Fournisseur le cas échéant, nom officiel, adresse, pays, numéro de téléphone professionnel et adresse électronique professionnelle fonctionnelle.

¹ Recommandation 2003/361/CE de la Commission du 6 mai 2003 concernant la définition des micro, petites et moyennes entreprises (JO L 124 du 20.5.2003, p. 36).

2.2. Caractéristiques de la filiale du fabricant/de l'importateur

Pour chaque filiale, les informations suivantes doivent être fournies: ID_Fournisseur le cas échéant, nom officiel, adresse, pays, numéro de téléphone professionnel et adresse électronique professionnelle fonctionnelle.

2.3. Encodeur effectuant la déclaration au nom du fournisseur de données

Pour l'encodeur, les informations suivantes doivent être fournies: ID_Fournisseur le cas échéant, nom officiel, adresse, pays, numéro de téléphone professionnel et adresse électronique professionnelle fonctionnelle.

3. Transmission et description des informations relatives aux produits – Partie A.

Champ n°	Champ	Description	Déclaration	Informations confidentielles selon le fournisseur de données
	Type_Transmission	Type de transmission pour le produit	O	
	Date_Début_Transmission	La date de transmission sera complétée automatiquement par le système lorsque l'utilisateur transmet les informations sur le produit.	AUTO	
	ID-Produit (ID-CE)	ID-CE est le numéro d'identification du produit utilisé dans le système, au format «ID_Fournisseur-année-numéro de produit» (NNNNN-NN-NNNNN), où: «ID_Fournisseur» est le numéro d'identification du fournisseur de données (voir ci-avant), «année» est l'année au cours de laquelle les données relatives au produit ont été transmises pour la première fois (2 chiffres), «numéro de produit» est le numéro attribué par le fournisseur de données au produit lors de la transmission des données pour la première fois.	O	
	ID_Autre_Produit_Existe	Indication précisant si le fournisseur de données est au courant de la commercialisation dans l'Union d'un autre produit ou d'autres produits ayant la même présentation et la même composition et utilisant un ID-CE différent.	O	
	ID_Autre_Produit	ID-CE du ou des produits ayant la même présentation et la même composition. Si l'ID-CE du ou des produits n'est pas connu du fournisseur de données, indiquer au moins le ou les noms complets de la marque et du sous-type ainsi que le ou les États membres où le ou les produits sont mis sur le marché.	F	
	Produit_Même_Composition_Existe	Indication précisant si le fournisseur de données a connaissance d'un autre produit ou d'autres produits ayant la même composition du liquide, mais une présentation différente.	O	
	Autre_Produit_Même_Composition	ID-CE du ou des produits ayant la même composition du liquide, mais une présentation différente Si l'ID-CE du ou des produits n'est pas connu du fournisseur de données, indiquer au moins le ou les noms de la marque et du sous-type ainsi que le ou les États membres où le ou les produits sont mis sur le marché.	F	
	Type_Produit	Type de produit concerné	O	
	Poids_Liquide_Produit	Poids total du liquide dans une unité de produit en mg	F	
	Volume_Liquide_Produit	Volume total du liquide dans une unité de produit en ml		
	Identification_Fabricant_Produit	Si le fournisseur de données n'est pas le fabricant, le ou les noms officiels de l'entreprise du ou des fabricants du produit, y compris les coordonnées ² .	F	

² Pour chaque fabricant, les informations suivantes doivent être fournies: numéro d'identification le cas échéant, nom officiel, adresse, pays, numéro de téléphone professionnel et adresse électronique professionnelle fonctionnelle.

	Adresse_Site_Production_Produit	Pour chaque fabricant, adresse(s) du ou des sites de production	O	
	Classification_CLP_Produit	Classification générale du produit (y compris les éléments d'étiquetage) en tant que mélange de substances sur la base du règlement (CE) n° 1272/2008 du Parlement européen et du Conseil ³ et selon la description figurant dans les «orientations relatives à l'application des critères du règlement CLP» (Guidance on the Application of the CLP Criteria ⁴)	F	

4. TRANSMISSION ET DESCRIPTION DES INFORMATIONS RELATIVES AUX PRODUITS – PARTIE B.

Lorsque les produits sont présentés à la vente en différents formats ou lorsque le même produit est présenté à la vente dans différents États membres, les variables suivantes doivent être complétées pour chaque format et chaque État membre.

Champ n°	Champ	Description	Déclaration	Informations confidentielles selon le fournisseur de données
	Nom_Marque_Produit	Nom de marque sous lequel le produit est commercialisé dans l'État membre auquel des informations sont transmises	O	
	Nom_Sous-type_Marque_Produit	«Nom du sous-type» de produit (le cas échéant) tel qu'il est commercialisé dans l'État membre auquel des informations sont transmises	O	
	Date_Lancement_Produit	Date à laquelle le fournisseur de données prévoit de mettre/a mis le produit sur le marché	O	
	Indication_Retrait_Produit	Indication précisant que le fournisseur de données prévoit de retirer/a retiré le produit du marché	O	
	Date_Retrait_Produit	Date à laquelle le fournisseur de données prévoit de retirer/a retiré le produit du marché	F	
	Numéro_Produit_Fournisseur	Numéro d'identification utilisé en interne par le fournisseur de données	O	Au moins un de ces numéros doit être utilisé de manière cohérente pour toutes les transmissions effectuées par un même fournisseur de données
	Numéro_CUP_Produit	CUP-12 (Code universel des produits) du produit		
	Numéro_NEA_Produit	NEA-13 ou NEA-8 (Numérotation européenne des articles) du produit		
	Numéro_GTIN_Produit	GTIN (Global Trade Identification Number ou code d'article international) du produit		
	Numéro_SKU_Produit	Numéro SKU (Stock Keeping Unit ou unité de gestion des stocks) du produit		
	Marché_National_Produit	État membre auquel les informations relatives au produit sont transmises	O	
	Unités_Conditionnement_Produit	Nombre d'unités individuelles dans l'unité de conditionnement	O	

³ Règlement (CE) n° 1272/2008 du Parlement européen et du Conseil du 16 décembre 2008 relatif à la classification, à l'étiquetage et à l'emballage des substances et des mélanges, modifiant et abrogeant les directives 67/548/CEE et 1999/45/CE et modifiant le règlement (CE) n° 1907/2006 (JO L 353 du 31.12.2008, p. 1).

⁴ http://echa.europa.eu/documents/10162/13562/clp_en.pdf

5. Description des ingrédients contenus dans le produit

Pour chaque ingrédient utilisé dans le produit, les variables de la section suivante doivent être complétées⁵. Dans le cas de produits comprenant plusieurs articles contenant des ingrédients, les variables suivantes doivent être complétées pour chaque article.

Champ n°	Champ	Description	Déclaration	Informations confidentielles selon le fournisseur de données
	Nom_Ingrédient	Dénomination chimique de l'ingrédient	O	
	CAS_Ingrédient	Numéro CAS (Chemical Abstracts Service ou service des résumés analytiques de chimie)	O	
	CAS_Ingrédient_Supplémentaire	Numéros CAS supplémentaires le cas échéant	F	
	Numéro_FEMA_Ingrédient	Numéro FEMA (Flavour and Extract Manufacturers Association ou association des fabricants d'arômes et d'extraits) le cas échéant	F En l'absence d'un numéro CAS, au moins un de ces quatre numéros doit être indiqué. Si plusieurs numéros sont indiqués, ils doivent l'être dans l'ordre d'importance suivant FEMA>Additif>FL>CE	
	Numéro_Ingrédient_Additif	Si l'ingrédient est un additif alimentaire, le «numéro E» de l'additif alimentaire visé aux annexes II et III du règlement (CE) n° 1333/2008 du Parlement européen et du Conseil ⁶ .		
	Numéro_FL_Ingrédient	Numéro FL (numéro European Flavouring tel qu'il est établi à l'annexe I du règlement (CE) n° 1334/2008 du Parlement européen et du Conseil ⁷)		
	Numéro_CE_Ingrédient	Numéro Communauté européenne (CE) ⁸ , le cas échéant		
	Fonction_Ingrédient	Fonction(s) de l'ingrédient	O	
	Autre_Fonction_Ingrédient	Fonction de l'ingrédient si «autre»	F	
	Quantité_Ingrédient_Recette	Poids de l'ingrédient compris dans une unité de produit en mg, selon la recette	O	
	Ingrédient_Non-vaporisé	Indication précisant si l'ingrédient, non vaporisé, est caractérisé par tout type connu de toxicité ou a des propriétés cancérogènes, mutagènes ou toxiques pour la reproduction	O	

⁵ Les champs O et F de la présente section s'appliquent uniquement aux types de produits, le cas échéant.

⁶ Règlement (CE) n° 1333/2008 du Parlement européen et du Conseil du 16 décembre 2008 sur les additifs alimentaires (JO L 354 du 31.12.2008, p. 16).

⁷ Règlement (CE) n° 1334/2008 du Parlement européen et du Conseil du 16 décembre 2008 relatif aux arômes et à certains ingrédients alimentaires possédant des propriétés aromatisantes qui sont destinés à être utilisés dans et sur les denrées alimentaires et modifiant le règlement (CEE) n° 1601/91 du Conseil, les règlements (CE) n° 2232/96 et (CE) n° 110/2008 et la directive 2000/13/CE (JO L 354 du 31.12.2008, p. 34).

⁸ Tel qu'établi par la décision 81/437/CEE de la Commission, du 11 mai 1981, définissant les critères selon lesquels les informations relatives à l'inventaire des substances chimiques sont fournies par les États membres à la Commission, JO L 167 du 24.6.1981, p. 31.

	Enregistrement_REACH_Ingrédient	Numéro d'enregistrement conformément au règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement européen et du Conseil ⁹ , le cas échéant	O	
	Ingrediant_Classifié_CLP	Indication précisant si l'ingrédient a été classifié au titre du règlement (CE) n° 1272/2008 du Parlement européen et du Conseil ¹⁰ et s'il figure dans l'inventaire des classifications et des étiquetages	O	
	Classification_CLP_Ingrédient	Classification de l'ingrédient au sens du règlement (CE) n° 1272/2008	F	
	Données_Tox_Ingrédient	Disponibilité de données toxicologiques concernant une substance, soit utilisée seule ou dans le cadre d'un mélange. Dans chaque cas, spécifier si les données toxicologiques concernent la substance sous forme chauffée ou non chauffée	O	
	Émission_Tox_Ingrédient	Existence d'études qui informent sur la chimie et/ou la toxicité des émissions	F/O	
	Tox_CMР_Ingrédient	Existence d'études relatives à la cancérogénicité, à la mutagénicité ou à la toxicité pour la reproduction de l'ingrédient	F/O	
	Tox_Cardio-pulmonaire_Ingrédient	Existence de tests in vitro et in vivo visant à évaluer les effets toxicologiques de l'ingrédient sur le cœur, les vaisseaux sanguins ou les voies respiratoires	F/O	
	Tox_Dépendance_Ingrédient	Existence d'une analyse des propriétés de dépendance éventuelles de l'ingrédient	F/O	
	Tox_Autres_Ingrédient	Existence d'autres données toxicologiques non mentionnées plus haut	F/O	
	Dossier_Tox/Dépendance_Ingrédient	Charger les études disponibles mentionnées dans les six champs précédents (Données_Tox_Ingrédient, Émissions, CMR, Cardio-pulmonaire, Dépendance, Autres)	F/O	

6. Émissions

Lorsque des émissions multiples ont été mesurées, les variables dans les sections suivantes sont demandées pour chaque émission. Dans le cas de produits comprenant plusieurs articles ou plusieurs combinaisons de cigarette électronique ou de flacon de recharge, les variables suivantes doivent être complétées pour chaque article ou combinaison.

Champ n°	Champ	Description	Déclaration	Informations confidentielles selon le fournisseur de données
	ID-CE_Produit_Essai_Émission	Si l'utilisation du produit requiert un ou des produits supplémentaires, l'ID-CE du ou des produits supplémentaires utilisés doit être indiqué. Si l'ID-CE du ou des produits supplémentaires n'est pas connu du fournisseur de données, indiquer au moins le ou les noms de la marque et du sous-type ainsi que le ou les États membres où le ou les produits sont mis sur le marché.	F	
	Combinaison_Produit_Émission	Si le produit contient plusieurs articles ou plusieurs combinaisons de cigarette électronique ou de flacon de	F	

⁹ Règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement européen et du Conseil du 18 décembre 2006 concernant l'enregistrement, l'évaluation et l'autorisation des substances chimiques, ainsi que les restrictions applicables à ces substances (REACH), instituant une agence européenne des produits chimiques, modifiant la directive 1999/45/CE et abrogeant le règlement (CEE) n° 793/93 du Conseil et le règlement (CE) n° 1488/94 de la Commission ainsi que la directive 76/769/CEE du Conseil et les directives 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CE et 2000/21/CE de la Commission (JO L 396 du 30.12.2006, p. 1).

¹⁰ Règlement (CE) n° 1272/2008 du Parlement européen et du Conseil du 16 décembre 2008 relatif à la classification, à l'étiquetage et à l'emballage des substances et des mélanges, modifiant et abrogeant les directives 67/548/CEE et 1999/45/CE et modifiant le règlement (CE) n° 1907/2006 (JO L 353 du 31.12.2008, p. 1).

		recharge, préciser l'article utilisé ou la combinaison utilisée pour mesurer les émissions.		
	Dossier_Méthodes_Émission	Description des méthodes d'évaluation employées pour déterminer les émissions, en incluant la référence à la norme reconnue applicable, le cas échéant	O	
	Nom_Émission	Dénomination de l'émission produite durant l'analyse du produit	O	
	CAS_Émission	Numéro CAS (Chemical Abstracts Service ou service des résumés analytiques de chimie) des émissions	F	
	UICPA_Émission	Nom UICPA (Union internationale de chimie pure et appliquée) des émissions, en cas d'absence d'un numéro CAS	F	
	Quantité_Émission	Quantités des émissions produites durant le processus d'utilisation du produit, sur la base de la méthode de mesure utilisée	O	
	Unités_Émission	Unité de mesure de l'émission	F	

7. Conception du produit

Champ n°	Champ	Description	Déclaration pour les cigarettes électroniques	Informations confidentielles selon le fournisseur de données	Déclaration pour les flacons de recharge	Informations confidentielles selon le fournisseur de données
	Description_Cigarette_Electronique	Description du produit pour faciliter l'identification unique du produit, y compris une description de tous les articles et des différentes parties (composants/liquide)	O		O	
	Volume/Capacité_Cigarette_Electronique	Volume/capacité en ml (pour les appareils, indiquer la taille du réservoir; pour les cartouches/cartomiseurs ou le flacon de recharge, indiquer le volume réel lors de la mise sur le marché)	O		O	
	Concentration_Nicotine_Cigarette_Electronique	Concentration en nicotine en mg/ml	F		O	
	Type_Batterie_Cigarette_Electronique	Description du type de batterie	F		S.O.	
	Capacité_Type_Batterie_Cigarette_Electronique	Indication de la capacité de la batterie en mAh	F		S.O.	
	Tension/Puissance_Réglable_Cigarette_Electronique	Indiquer si la tension/puissance de la cigarette électronique est réglable	O		S.O.	
	Tension_Cigarette_Electronique	Tension nominale de la cigarette électronique si non réglable et tension recommandée si réglable.	F		S.O.	
	Tension_Minimale_Cigarette_Electronique	Tension minimale possible	F		S.O.	
	Tension_Maximale_Cigarette_Electronique	Tension maximale possible	F		S.O.	
	Puissance_Cigarette_Electronique	Puissance débitée nominale si non réglable et puissance recommandée si réglable.	F		S.O.	
	Puissance_Minimale_Cigarette_Electronique	Puissance minimale possible	F		S.O.	
	Puissance_Maximale_Cigarette_Electronique	Puissance maximale possible	F		S.O.	

	Débit_Air_Réglable_Cigarette_Electronique	Indiquer si le débit d'air de la cigarette électronique est réglable.	O		S.O.	
	Mèche_Remplaçable_Cigarette_Electronique	Indiquer si le consommateur peut adapter/modifier/remplacer la mèche.	O		S.O.	
	Microprocesseur_Cigarette_Electronique	Indiquer si la cigarette électronique contient un microprocesseur.	O		S.O.	
	Composition_Bobine_Cigarette_Electronique	Composition chimique du câblage (bobine) dans l'atomiseur	O		S.O.	
	Dossier_Dosage/Inhalation_Cigarette_Electronique	Description des méthodes d'évaluation employées pour déterminer le dosage constant et l'inhalation de nicotine, en incluant la référence à la norme reconnue applicable, le cas échéant. Description des résultats de l'évaluation	O		O	
	Dossier_Production_Cigarette_Electronique	Description du procédé de production final, y compris la production en série	O		O	
	Conformité_Production_Cigarette_Electronique	Déclaration selon laquelle le procédé de production garantit la conformité (y compris, mais sans s'y limiter, les informations relatives à la production en série).	O		O	
	Qualité_Sécurité_Cigarette_Electronique	Déclaration selon laquelle le fabricant et l'importateur assument l'entièvre responsabilité de la qualité et de la sécurité du produit lors de sa mise sur le marché et dans des conditions d'utilisation normales ou raisonnablement prévisibles.	O		O	
	Dossier_Ouverture/Recharge_Cigarette_Electronique	Description du mécanisme d'ouverture et de recharge, le cas échéant.	F		O	

Vu pour être annexé à l'arrêté ministériel du 15 mai 2017 établissant un modèle pour la transmission et la mise à disposition d'informations relatives aux produits du tabac.

M. DE BLOCK

Bijlage bij het ministerieel besluit van 15 mei 2017 tot vaststelling van een gemeenschappelijk model voor de kennisgeving van elektronische sigaretten en navulverpakkingen

Format voor de indiening van informatie

1. Beschrijvingen van de velden

Alle met (V) gemarkeerde velden in het gemeenschappelijke format zijn verplicht.

Filterafhankelijke verplichte velden (F) worden verplichte velden als een specifiek antwoord wordt gekozen bij een vorige variabele.

Systeemvelden (AUTO) worden automatisch gegenereerd door het systeem.

Voor velden waarin het antwoord moet worden gekozen uit een lijst, worden corresponderende referentietabellen verstrekt; deze tabellen worden onderhouden en gepubliceerd op een website van de Commissie.

2. Kenmerken van de indiener

De indiener is hetzij de fabrikanthetzij de invoerder die verantwoordelijk is voor de ingediende gegevens.

Veld #	Veld	Beschrijving	Informatieverstrekking	Indiener beschouwt informatie als vertrouwelijk
	Submitter_ID	Het overeenkomstig artikel 3 toegekende identificatienummer	V	
	Indiener_Naam	Officiële naam van de indiener op het niveau van de lidstaat, zoals gekoppeld aan het btw-nummer	V	
	Indiener_Kmo	Vermelding of de indiener of de eventuele moederonderneming een kleine of middelgrote onderneming is in de zin van Aanbeveling 2003/361/EG van de Commissie ¹¹	V	
	Indiener_Btw	Btw-nummer van de indiener	V	
	Indiener_Type	Vermelding of de indiener een fabrikant of een invoerder is	V	
	Indiener_Adres	Adres van de indiener	V	
	Indiener_Land	Land waar de indiener woont of is gevestigd	V	
	Indiener_Telefoon	Zakelijk telefoonnummer van de indiener	V	
	Indiener_E-mail	Zakelijk e-mailadres van de indiener	V	
	Indiener_Heeft_Moederonderneming	Aanvinken als de indiener een moederonderneming heeft	V	
	Indiener_Heeft_Aangesloten_Onderne ming	Aanvinken als de indiener een aangesloten onderneming heeft	V	
	Indiener_Wijst_Inbrenger_Aan	Aanvinken als de indiener een derde partij heeft aangewezen om namens hem de gegevens in te dienen ("inbrenger")	V	

2.1. Kenmerken van de moederonderneming van de producent/invoerder

Voor de moederonderneming moet de volgende informatie worden verstrekt: Submitter ID indien beschikbaar, officiële naam, adres, land, zakelijk telefoonnummer en zakelijk e-mailadres.

2.2. Kenmerken van de bij de producent/invoerder aangesloten onderneming

Voor elke aangesloten onderneming moet de volgende informatie worden verstrekt: Submitter ID indien van toepassing, officiële naam, adres, land, zakelijk telefoonnummer en zakelijk e-mailadres.

2.3. Inbrenger die informatie verstrekt namens de indiener

Voor de inbrenger moet de volgende informatie worden verstrekt: Submitter ID indien beschikbaar, officiële naam, adres, land, zakelijk telefoonnummer en zakelijk e-mailadres.

¹¹ Aanbeveling 2003/361/EG van de Commissie van 6 mei 2003 betreffende de definitie van kleine, middelgrote en micro-ondernemingen (PB L 124 van 20.5.2003, blz. 36).

3. Indiening van productinformatie en beschrijving — deel A

Veld #	Veld	Beschrijving	Informa-tiever-strekking	Indiener beschouwt informatie als vertrouwelijk
	Indiening_Soort	Soort indiening voor het product	V	
	Indiening_Begindatum	De datum van indiening wordt automatisch door het systeem ingevuld wanneer de gebruiker de informatie over het product invoert	AUTO	
	Product_ID (EC-ID)	EC-ID is het identificatienummer van het product dat in het systeem wordt gebruikt in het formaat "submitter ID-jaar-productnummer" (NNNNN-NN-NNNN), waarbij "submitter ID" het ID-nummer van de indiener is (zie boven) "jaar" het jaar is waarin voor het eerst gegevens over het product werden ingediend (2 cijfers) "productnummer" het nummer is dat de indiener aan het product heeft toegekend toen hij voor het eerst gegevens indiende	V	
	Product_ID_Ander_Bestaat	Vermelding of de indiener is bekend met het bestaan van een of meer andere producten met hetzelfde ontwerp en dezelfde samenstelling die in de EU in de handel worden gebracht onder een ander EC-ID	V	
	Product_ID_Ander	EC-ID van de producten met hetzelfde ontwerp en dezelfde samenstelling. Indien de indiener het EC-ID van het product niet weet, moeten ten minste de volledige merknaam en de volledige naam van het subtype worden ingevuld, alsmede de lidstaat waarin het product in de handel worden gebracht.	F	
	Product_Zelfde_Samenstelling_Bestaat	Vermelding of de indiener bekend is met een of meer andere producten met dezelfde samenstelling van de e-liquid, maar met een verschillend ontwerp	V	
	Product_Zelfde_Samenstelling_Ander	EC-ID van de producten met dezelfde samenstelling van de e-liquid, maar met een verschillend ontwerp. Indien de indiener het EC-ID van het product niet weet, moeten ten minste de merknaam en de naam van het subtype worden ingevuld, alsmede de lidstaat waarin het product in de handel worden gebracht.	F	
	Product_Product	Soort product	V	
	Product_Gewicht_E-liquid	Totaalgewicht van de e-liquid per producteenheid in mg	F	
	Product_Volume_E-liquid	Totaalgewicht van de e-liquid per producteenheid in ml	F	
	Product_Producent_Identificatie	Indien de indiener niet de fabrikant is: officiële bedrijfsnaam/bedrijfsnamen van de producent(en) inclusief contactgegevens ¹²	F	
	Product_Productie_Locatie_Adres	Adres(sen) van de locatie(s) waar de productie is voltooid	V	

¹²

Voor elke fabrikant moet de volgende informatie worden verstrekt: ID-nummer indien beschikbaar, officiële naam, adres, land, zakelijk telefoonnummer en zakelijk e-mailadres.

	Product_CLP_Indeling	Algemene productenindeling (met inbegrip van etikettering) als een mengsel van stoffen op basis van Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad ¹³ en als beschreven in de "Guidance on the application of the CLP Criteria" ¹⁴	F	
--	----------------------	--	---	--

4. INDIENING PRODUCTINFORMATIE EN BESCHRIJVING — DEEL B

Bij producten die in verschillende formaten voor de verkoop worden aangeboden of wanneer hetzelfde product in verschillende lidstaten voor de verkoop wordt aangeboden, moeten voor elk formaat en voor elke lidstaat de volgende variabelen worden ingevuld.

Veld #	Veld	Beschrijving	Informatie-verstrekking	Indiener beschouwt informatie als vertrouwelijk
	Product_Merk_Naam	Merknaam waaronder het product in de handel wordt gebracht in de lidstaat waarbij de informatie wordt ingediend.	V	
	Product_Merk_Subtype_Naam	"Naam van het subtype" van het product (indien beschikbaar) waaronder het in de handel wordt gebracht in de lidstaat waarbij informatie wordt ingediend.	V	
	Product_Lancering_Datum	Datum waarop de indiener het product wil lanceren/heeft gelanceerd.	V	
	Product_Uit_Handel_Vermelding	Vermelding dat de indiener het product uit de handel wil nemen/heeft genomen.	V	
	Product_Uit_Handel_Datum	Datum waarop de indiener het product uit de handel wil nemen/heeft genomen.	F	
	Product_Indiener_Nummer	Intern door de indiener gebruikt ID-nummer	V Ten minste een van die nummers moet consistent worden gebruikt voor alle indieningen van dezelfde indiener	
	Product_UPC_Nummer	UPC-12 (Universelle Productcode) van het product		
	Product_EAN_Nummer	EAN-13 of EAN-8 (European Article Number) van het product		
	Product_GTIN_Nummer	GTIN (Global Trade Identification Number) van het product		
	Product_SKU_Nummer	SKU-nummer(s) (Stock Keeping Unit) van het product	V Ten minste een van die nummers moet consistent worden gebruikt voor alle indieningen van dezelfde indiener	
	Product_Nationale_Markt	Lidstaat waaraan de productinformatie wordt verstrekt		
	Product_Verpakking_Eenheden	Aantal afzonderlijke eenheden per verpakkingseenheid	V	

5. Beschrijving van de ingrediënten van het product

Voor elk ingrediënt van het product moeten de variabelen in het volgende deel worden ingevuld¹⁵. In het geval van producten die meer dan één onderdeel met ingrediënten bevatten, moeten de volgende variabelen voor elk van deze onderdelen worden ingevuld.

¹³ Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels tot wijziging en intrekking van de Richtlijnen 67/548/EEG en 1999/45/EG en tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1907/2006 (PB L 353 van 31.12.2008, blz. 1).

¹⁴ http://echa.europa.eu/documents/10162/13562/clp_en.pdf

¹⁵ V en F in dit deel gelden alleen voor productsoorten, waarvan van toepassing.

Veld #	Veld	Beschrijving	Informatieverstrekking	Indiener beschouwt informatie als vertrouwelijk
	Ingrediënt_Naam	Chemische benaming van het ingrediënt	V	
	Ingrediënt_CAS	CAS-nummer (Chemical Abstracts Service)	V	
	Ingredient_CAS_Aanvullend	Aanvullende CAS-nummers indien van toepassing	F	
	Ingrediënt_FEMA_Nummer	FEMA-nummer (Flavour and Extract Manufacturers Association) indien beschikbaar	F Indien geen CAS-nummer beschikbaar is, vermeld dan ten minste een van deze vier nummers. Indien meer dan één nummer wordt vermeld, moeten deze nummers in de onderstaande volgorde van belangrijkheid worden vermeld: FEMA-nr.>Additief>F L>EG	
	Ingrediënt_Additief_Nummer	Indien de stof een levensmiddelenadditief is, moet hier het E-nummer zoals vermeld in de bijlagen II en III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 van het Europees Parlement en de Raad ¹⁶ worden ingevoerd		
	Ingrediënt_FL_Nummer	FL-nummer (Europees aromanummer zoals vastgesteld in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1334/2008 van het Europees Parlement en de Raad ¹⁷)		
	Ingrediënt_EG_Nummer	Europese Gemeenschap (EG)-nummer, ¹⁸ indien beschikbaar		
	Ingrediënt_Functie	Functie(s) van het ingrediënt	V	
	Ingrediënt_Functie_Ander	Functie van het ingrediënt indien "Andere" is ingevuld	F	
	Ingrediënt_Recept_Hoeveelheid	Gewicht van het ingrediënt per producteenheid volgens het recept (in mg)	V	
	Ingrediënt_Onverdampt_Vorm	Vermelding of het ingrediënt in onverdampte vorm wordt gekenmerkt door een bekend soort toxiciteit dan wel kankerverwekkende, mutagene of reprotoxische kenmerken bezit	V	
	Ingrediënt_Reach_Registratie	Registratienummer krachtens Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad ¹⁹ , indien beschikbaar	V	

¹⁶ Verordening (EG) nr. 1333/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 inzake levensmiddelenadditieven (PB L 354 van 31.12.2008, blz. 16).

¹⁷ Verordening (EG) nr. 1334/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 inzake aroma's en bepaalde voedselingrediënten met aromatiserende eigenschappen voor gebruik in en op levensmiddelen en tot wijziging van Verordening (EEG) nr. 1601/91 van de Raad, Verordening (EG) nr. 2232/96, Verordening (EG) nr. 110/2008 en Richtlijn 2000/13/EG (PB L 354 van 31.12.2008, blz. 34).

¹⁸ Zoals vastgesteld bij Beschikking 81/437/EG van de Commissie van 11 mei 1981 tot vaststelling van de criteria volgens welke de gegevens inzake de inventaris van chemische stoffen door de lidstaten aan de Commissie worden verstrekt (PB L 167 van 24.6.1981, blz. 31-38).

¹⁹ Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 18 december 2006 inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (Reach), tot oprichting van een Europees Agentschap voor chemische stoffen, houdende wijziging van Richtlijn 1999/45/EG en houdende intrekking van Verordening (EEG) nr. 793/93 van de Raad en Verordening (EG) nr. 1488/94 van de Commissie alsmede Richtlijn 76/769/EEG van de Raad en de Richtlijnen 91/155/EEG, 93/67/EEG, 93/105/EG en 2000/21/EG van de Commissie (PB L 396 van 30.12.2006, blz. 1).

	Ingrediënt_CLP_Vraag_Indeling	Vermelding of het ingrediënt is ingedeeld overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad ²⁰ en in de inventaris van indelingen en etiketteringen is opgenomen	V	
	Ingrediënt_CLP_Indeling	Indeling van het ingrediënt overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1272/2008	F	
	Ingrediënt_Tox_Gegevens	Beschikbaarheid van toxicologische gegevens over een stof, hetzij afzonderlijk hetzij als onderdeel van een mengsel. Vermeld voor elk geval of de toxicologische gegevens betrekking hebben op de stof in verhitte of onverhitte vorm	V	
	Ingrediënt_Tox_Emissie	Beschikbaarheid van studies die informatie bevatten over de chemie en/of toxiciteit van emissies	F/V	
	Ingrediënt_Tox_CMР	Beschikbaarheid van studies over de kankerverwekkende, mutagene of reprotoxische kenmerken van het ingrediënt	F/V	
	Ingrediënt_Tox_CardioPulmonair	Beschikbaarheid van in-vitro- en in-vivotests ter beoordeling van de toxicologische effecten van het ingrediënt voor hart en bloedvaten en luchtwegen	F/V	
	Ingrediënt_Tox_Verslavend	Beschikbaarheid van een analyse van de eventuele verslavende eigenschappen van het ingrediënt	F/V	
	Ingrediënt_Tox_Ander	Beschikbaarheid van andere toxicologische gegevens dan hierboven vermeld	F/V	
	Ingrediënt_Tox/Verslavend_Bestand	Upload de beschikbare studies die zijn vermeld in de voorgaande zes velden (Ingrediënt Tox Gegevens, Emissie, CMР, CardioPulmonair, Verslavend, Andere)	F/V	

6. Emissies

Wanneer meerdere emissies zijn gemeten, moeten de variabelen in de volgende delen voor elke afzonderlijke emissie worden ingevuld. In het geval van producten die meer dan één onderdeel of meer dan één combinatie van een e-sigaret of navulverpakking bevatten, moeten de volgende variabelen voor elk van deze onderdelen of combinaties worden ingevuld.

Veld #	Veld	Beschrijving	Informatieverstrekking	Indiener beschouwt informatie als vertrouwelijk
	Emissie_Test_Product_EC-ID	Indien voor het gebruik van het product een of meer aanvullende producten vereist zijn, moet het EC-ID worden verstrekt van de aanvullende producten die zijn gebruikt om de tests uit te voeren. Indien de indiener het EC-ID van het aanvullende product niet weet, moeten ten minste de merknaam en de naam van het subtype worden ingevuld, alsmede de lidstaat waarin het product in de handel worden gebracht.	F	
	Emissie_Product_Combinatie	Indien het product meer dan één onderdeel of meer dan één combinatie van een e-sigaret of navulverpakking bevat, moet worden gespecificeerd welk onderdeel of welke combinatie voor de meting van de emissies werd gebruikt.	F	

²⁰ Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels tot wijziging en intrekking van de Richtlijnen 67/548/EWG en 1999/45/EG en tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1907/2006 (PB L 353 van 31.12.2008, blz. 1).

	Emissie_Methoden_Bestand	Beschrijving van de meetmethoden die zijn gebruikt om de emissies te beoordelen, met een verwijzing naar de desbetreffende erkende norm, indien beschikbaar	V	
	Emissie_Naam	Naam van de emissie die werd geproduceerd bij het testen van het product	V	
	Emissie_CAS	CAS-nummer (Chemical Abstracts Service) van de emissies	F	
	Emissie_IUPAC	IUPAC-benaming (International Union of Pure and Applied Chemistry) van de emissies, mocht er geen CAS-nummer beschikbaar zijn	F	
	Emissie_Hoeveelheid	Hoeveelheid emissies die bij het gebruik van het product wordt geproduceerd op basis van de gebruikte meetmethode	V	
	Emissie_Eenheden	Eenheid waarin de emissie wordt gemeten	F	

7. Productontwerp

Veld #	Veld	Beschrijving	Informatieverstrekking voor e-sigaretten	Indiener beschouwt informatie als vertrouwelijk	Informatieverstrekking voor navulverpakking	Indiener beschouwt informatie als vertrouwelijk
	E-sigaret_Beschrijving	Beschrijving van het product om de unieke identificatie van het product te vergemakkelijken, waaronder een beschrijving van alle onderdelen en de afzonderlijke delen daarvan (componenten/e-liquid)	V		V	
	E-sigaret_Vloeistof_Volume/Inhoud	Volume/inhoud in ml (voor apparaten de omvang van het reservoir invullen; voor patronen/cartomizers of voor navulverpakkingen het werkelijke volume wanneer zij in de handel worden gebracht invullen)	V		V	
	E-sigaret_Nicotine_Gehalte	Nicotinegehalte in mg/ml	F		V	
	E-sigaret_Batterij_Soort	Beschrijving van het soort batterij	F		n.v.t.	
	E-sigaret_Batterij_Soort_Capaciteit	Vermelding van de capaciteit van de batterij in mAh	F		n.v.t.	
	E-sigaret_Spanning/Vermogen_Regelbaar	Vermelding of spanning/vermogen van de e-sigaret regelbaar zijn	V		n.v.t.	
	E-sigaret_Spanning	Nominale spanning van de e-sigaret indien niet regelbaar en aanbevolen spanning indien regelbaar	F		n.v.t.	
	E-sigaret_Spanning_Ondergrens	Laagst mogelijke spanning	F		n.v.t.	
	E-sigaret_Spanning_Bovengrens	Hoogst mogelijke spanning	F		n.v.t.	
	E-sigaret_Vermogen	Nominaal vermogen van de e-sigaret indien niet regelbaar en aanbevolen vermogen indien regelbaar	F		n.v.t.	

	E-sigaret_Vermogen_Ondergronds	Laagst mogelijke vermogen	F		n.v.t.	
	E-sigaret_Vermogen_Bovengronds	Laagst mogelijke vermogen	F		n.v.t.	
	E-sigaret_Luchtstroom_Regelbaar	Vermelding of de luchtstroom van de e-sigaret regelbaar is	V		n.v.t.	
	E-sigaret_Lont_Wisselbaar	Vermelding of de consument het lont kan aanpassen/veranderen/vervangen	V		n.v.t.	
	E-sigaret_Microprocessor	Vermelding of de e-sigaret een microprocessor bevat	V		n.v.t.	
	E-sigaret_Coil_Samenstelling	Chemische samenstelling van de gloeispiraal (coil) in de verdamper	V		n.v.t.	
	E-sigaret_Nicotine_Dosis/Opname_Bestand	Beschrijving van de meetmethoden die zijn gebruikt om de consistente dosering en de opname van nicotine te beoordelen, met een verwijzing naar de desbetreffende erkende norm, indien beschikbaar Beschrijving van de resultaten van de beoordeling	V		V	
	E-sigaret_Productie_Bestand	Beschrijving van de productie van het eindproduct, met inbegrip van serieproductie	V		V	
	E-sigaret_Productie_Conformiteit	Verklaring dat het productieproces conformiteit verzekert (met inbegrip van, maar niet beperkt tot informatie over serieproductie).	V		V	
	E-sigaret_Kwaliteit_Veiligheid	Verklaring dat de fabrikanten de invoerder de volledige verantwoordelijkheid voor de kwaliteit en de veiligheid van het product dragen, zodra het in de handel is gebracht en in normale of redelijkerwijs te voorziene omstandigheden wordt gebruikt.	V		V	
	E_sigaret_Opening/Navul_Bestand	Beschrijving van het openings- en navulmechanisme, waar van toepassing	F		V	

Gezien om gevoegd te worden bij het ministerieel besluit van 15 mei 2017 tot vaststelling van een format voor het indienen en voor het publiek toegankelijk maken van informatie over tabaksproducten.

M. DE BLOCK