

## BRUSSELS HOOFDSTEDELIJK GEWEST — REGION DE BRUXELLES-CAPITALE

**GEMEENSCHAPPELIJKE GEMEENSCHAPSCOMMISSIE  
VAN BRUSSEL-HOOFDSTAD**

[C – 2019/31222]

**18 DECEMBER 2019. — Ministerieel besluit houdende vaststelling van de lijst met verboden stoffen en methoden voor het jaar 2020**

De Leden van het Verenigd College, bevoegd voor het Gezondheidsbeleid,

Gelet op de ordonnantie van 21 juni 2012 betreffende de promotie van de gezondheid bij de sportbeoefening, het dopingverbod en de preventie ervan, artikel 9;

Gelet op het besluit van Verenigd College van 10 maart 2016 houdende uitvoering van de ordonnantie van 21 juni 2012 betreffende de promotie van de gezondheid bij de sportbeoefening, het dopingverbod en de preventie ervan, artikel 2;

Gelet op het gunstig advies van de afdeling Preventieve Gezondheidszorg van de Commissie Gezondheidszorg van de Adviesraad voor Gezondheids- en Welzijnszorg van de Gemeenschappelijke Gemeenschapscommissie, gegeven op datum van 31 oktober 2019;

Gelet op advies n° 66.777/1 van de Raad van State, gegeven op 10 december 2019, met toepassing van artikel 84, §1er, eerste lid, 3° van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende de urgentie, gemotiveerd door de volgende overwegen:

Overwegende artikel 9 van de ordonnantie van 21 juni 2012 betreffende de promotie van de gezondheid bij de sportbeoefening, het dopingverbod en de preventie ervan dat het Verenigd College de verplichting oplegt de lijst van de verboden stoffen en methoden en de bijwerkingen ervan vast te stellen, binnen drie maanden na de aanname ervan door het WADA;

Overwegende het besluit van Verenigd College van 10 maart 2016 houdende uitvoering van de ordonnantie van 21 juni 2012 betreffende de promotie van de gezondheid bij de sportbeoefening, het dopingverbod en de preventie ervan, artikel 2 ervan, dat de Leden van het Verenigd College bevoegd voor de strijd tegen doping ertoe machtig die lijst vast te stellen;

Overwegende dat de internationale standaard betreffende de lijst van de verboden stoffen en methoden voor het jaar 2020 door het uitvoerend comité van het Wereld Anti-Doping Agentschap op 23 september 2019 werd aangenomen en op 1 januari 2020 in werking moet treden voor alle ondertekenaars van de Wereld Anti Doping Code;

Overwegende dat de voormalde lijst van de verboden stoffen en methoden vervolgens door de conferentie van de Partijen bij de Unesco werd aangenomen, overeenkomstig de procedure bedoeld in artikel 34.2 van de internationale conventie tegen het dopinggebruik in de sport, gesloten in Parijs op 19 oktober 2005;

Overwegende dat die lijst, voor de Staten die partij zijn, op 1 januari 2020 in werking moet treden, overeenkomstig artikel 34.3 van de voormalde internationale conventie tegen het dopinggebruik in de sport, gesloten in Parijs op 19 oktober 2005;

Overwegende dat dit ministerieel besluit bijgevolg op 1 januari 2020 in werking moet treden en dat vóór die datum zowel de rechtszekerheid als de volmaakte informatie aan sporters moeten worden gewaarborgd betreffende de stoffen en methoden die als dopingproducten moeten worden beschouwd en, bij gevolg, vanaf 1 januari 2020, als verboden stoffen en methoden moeten worden beschouwd.

**Artikel 1.** De lijst met verboden stoffen en methoden bedoeld in artikel 9 van de ordonnantie van 21 juni 2012 betreffende de promotie van de gezondheid bij de sportbeoefening, het dopingverbod en de preventie ervan, wordt bij het huidig besluit gevoegd.

**Art. 2.** Het ministerieel besluit van 5 december 2018 houdende vaststelling van de lijst met verboden stoffen en methoden voor het jaar 2019, wordt opgeheven.

**Art. 3.** Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2020.

Brussel, 18 december 2019.

Voor het Verenigd College:

De Leden van het Verenigd College,  
bevoegd voor het beleid inzake de gezondheid,

E. VAN DEN BRANDT

**COMMISSION COMMUNAUTAIRE COMMUNE  
DE BRUXELLES-CAPITALE**

[C – 2019/31222]

**18 DECEMBRE 2019. — Arrêté ministériel établissant la liste des substances et méthodes interdites pour l'année 2020**

Les Membres du Collège réuni, compétents pour la politique de la Santé,

Vu l'ordonnance du 21 juin 2012 relative à la promotion de la santé dans la pratique du sport, à l'interdiction du dopage et à sa prévention, article 9;

Vu l'arrêté du Collège réuni du 10 mars 2016 portant exécution de l'ordonnance du 21 juin 2012 relative à la promotion de la santé dans la pratique du sport, à l'interdiction du dopage et à sa prévention, article 2;

Vu l'avis favorable de la section de prévention en santé de la Commission de la Santé du Conseil Consultatif de la Santé et de l'Aide aux personnes de la Commission communautaire commune, donné le 31 octobre 2019;

Vu l'avis n° 66.777/1 du Conseil d'Etat, donné le 10 décembre 2019, en application de l'article 84, § 1er, alinéa 1, 3°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat du 12 janvier 1973;

Considérant l'urgence, motivée par les considérations suivantes :

Considérant l'article 9 de l'ordonnance du 21 juin 2012 relative à la promotion de la santé dans la pratique du sport, à l'interdiction du dopage et à sa prévention qui impose au Collège réuni d'arrêter, dans les trois mois de leur adoption par l'AMA, la liste des interdictions et ses mises à jour;

Considérant l'article 2 de l'arrêté du Collège réuni du 10 mars 2016 portant exécution de l'ordonnance du 21 juin 2012 relative à la promotion de la santé dans la pratique du sport, à l'interdiction du dopage et à sa prévention qui habilite les Membres du Collège réuni d'arrêter la liste des interdictions et ses mises à jour;

Considérant que le standard international relatif à la liste des interdictions, pour l'année 2020, a été adopté par le comité exécutif de l'Agence mondiale antidopage, le 23 septembre 2019 et doit entrer en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2020, pour tous les signataires du Code mondial antidopage;

Considérant que la liste des interdictions précitées a ensuite été adoptée par la conférence des Parties de l'UNESCO, conformément à la procédure prévue à l'article 34.2, de la Convention internationale contre le dopage dans le sport, faite à Paris, le 19 octobre 2005;

Considérant que cette liste doit entrer en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2020, pour les Etats parties, conformément à l'article 34.3, de la Convention internationale contre le dopage dans le sport, du 19 octobre 2005 précitée;

Considérant, par conséquent, que le présent arrêté ministériel doit entrer en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2020 et qu'il convient, avant cette date, de garantir tant la sécurité juridique que la parfaite information des sportifs au sujet des substances et méthodes considérées comme produits dopants et par conséquent, interdites, à partir du 1<sup>er</sup> janvier 2020.

**Article 1<sup>er</sup>.** La liste des substances et méthodes interdites visée à l'article 9 de l'ordonnance du 21 juin 2012 relative à la promotion de la santé dans la pratique du sport, à l'interdiction du dopage et à sa prévention, est annexée au présent arrêté.

**Art. 2.** L'arrêté ministériel du 5 décembre 2018 établissant la liste des substances et méthodes interdites pour l'année 2019 est abrogé.

**Art. 3.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2020.

Bruxelles, le 18 décembre 2019.

Pour le Collège réuni :

Les Membres du Collège réuni,  
compétents pour la politique de Santé,  
A. MARON

**Bijlage bij het ministerieel besluit van 18 december 2019 houdende vaststelling van de lijst met verboden stoffen en methoden**

Art. N. Verboden lijst

Overeenkomstig artikel 4.2.2. van de WADA Code moeten alle verboden stoffen als "specifieke stoffen" worden aanzien behalve de stoffen binnen de klassen S1, S2, S4.4, S4.5, S6.A, en de verboden methoden M1, M2 en M3.

**Stoffen en methoden die op elk ogenblik verboden zijn (binnen en buiten wedstrijdverband)**

**Verboden stoffen**

**S0. Niet-goedgekeurde stoffen**

Elke farmacologische stof, die niet bedoeld wordt in één van de volgende delen van de Lijst hieronder en waarvoor momenteel geen goedkeuring voor humaan therapeutisch gebruik door enige bevoegde gezondheidsoverheidsinstantie is verleend (bijvoorbeeld geneesmiddelen in preklinische of klinische onderzoeksfasen of waarvan de onderzoeksfase is stopgezet, designerdrugs, stoffen enkel goedgekeurd voor diergeneeskundig gebruik), is ten allen tijde verboden.

**S1. Anabole middelen**

Anabole middelen zijn verboden.

1. ANABOLE ANDROGENE STERO'DEN (AAS) wanneer ze exogen worden toegediend, met inbegrip van maar zonder beperkt te zijn tot:

- 1) 1-Androsteendiol (5 $\alpha$ -androst-1-een-3 $\beta$ ,17 $\beta$ -diol);
- 2) 1-Androsteendion (5 $\alpha$ -androst-1-een-3,17-dion);
- 3) 1-Androsteron (3 $\alpha$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-1-een-17-on);
- 4) 1-Epiandrosteron (3 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-1-ene-17-one);
- 5) 1-Testosteron (17 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-1-en-3-on);
- 6) 4-Androsteendiol (androst-4-een-3 $\beta$ ,17 $\beta$ -diol);
- 7) 4-Hydroxytestosteron (4,17 $\beta$ -dihydroxyandrost-4-een-3-on);
- 8) 5-androsteendion (androst-5-een-3,17-dion);
- 9) 7 $\alpha$ -hydroxy-DHEA;
- 10) 7 $\beta$ -hydroxy-DHEA;
- 11) 7-keto-DHEA;
- 12) 19-norandrosteendiol (estr-4-een-3,17-diol);
- 13) 19-norandrosteendion (estra-4-een-3,17-dion);
- 14) androstanolon (5 $\alpha$ -dihydrotestosteron, 17 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androstan-3-on);
- 15) androsteendiol (androst-5-een-3 $\beta$ ,17 $\beta$ -diol);
- 16) androsteendion (androst-4-een-3,17-dion);
- 17) bolasteron;
- 18) boldenon;
- 19) boldion (androsta-1,4-diene-3,17-dion);
- 20) calusteron;
- 21) clostebol;
- 22) danazol ([1,2]oxazolo[4',5':2,3]pregna-4-en-20-yn-17 $\alpha$ -ol);
- 23) dehydrochloormethyltestosteron (4-chloor-17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylandrosta-1,4-diene-3-on);
- 24) desoxymethyltestosteron (17 $\alpha$ -methyl-5 $\alpha$ -androst-2-een-17 $\beta$ -ol en 17 $\alpha$ -methyl-5 $\alpha$ -androst-3-en-17 $\beta$ -ol);
- 25) drostanolon;
- 26) epiandrosteron (3 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androstaan-17-on);
- 27) epi-dihydrotestosteron (17 $\beta$ -hydroxy-5 $\beta$ -androstaan-3-on);
- 28) epitestosteron;
- 29) ethylestrenol (19-norpregna-4-een-17 $\alpha$ -ol);
- 30) fluoxymesteron;
- 31) formebolon;
- 32) furazabol (17 $\alpha$ -methyl[1,2,5]oxadiazolo [3',4':2,3]-5 $\alpha$ -androstaan-17 $\beta$ -ol);
- 33) gestrinon;
- 34) mestanolon;
- 35) mesterolon;
- 36) metandiënon (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylandrosta-1,4-diene-3-on);
- 37) metenolon;
- 38) methandriol;
- 39) methasteron (17 $\beta$ -hydroxy-2 $\alpha$ ,17 $\alpha$ -dimethyl-5 $\alpha$ -androstaan-3-on);

**Annexe à l'arrêté ministériel du 18 décembre 2019 établissant la liste des substances et méthodes interdites**

Art. N. Liste des interdictions

En conformité avec l'article 4.2.2 du Code mondial antidopage, toutes les substances interdites doivent être considérées comme des "substances spécifiées" sauf les substances dans les classes S1, S2, S4.4, S4.5, S6.A, et les méthodes interdites M1, M2 et M3.

**Substances et méthodes interdites en permanence (en et hors compétition)**

**Substances interdites**

**S0. Substances non approuvées**

Toute substance pharmacologique non incluse dans une section de la Liste ci-dessous et qui n'est pas actuellement approuvée pour une utilisation thérapeutique chez l'Homme par une autorité gouvernementale réglementaire de la santé (par ex. médicaments en développement préclinique ou clinique ou médicaments discontinués, médicaments à façon, substances approuvées seulement pour usage vétérinaire) est interdite en permanence.

**S1. Agents anabolisants**

Les agents anabolisants sont interdits.

1. STEROIDES ANABOLISANTS ANDROGENES (SAA) lorsqu'ils sont administrés de manière exogène, y compris, mais sans s'y limiter :

- 1) 1-Androstènediol (5 $\alpha$ -androst-1-ène-3 $\beta$ ,17 $\beta$ -diol);
- 2) 1-Androstènedione (5 $\alpha$ -androst-1-ène-3,17-dione);
- 3) 1-Androstérone (3 $\alpha$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-1-ène-17-one);
- 4) 1-Epiandrostérone (3 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-1-ène-17-one);
- 5) 1-Testostérone (17 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-1-ène-3-one);
- 6) 4-Androstènediol (androst-4-ène-3 $\beta$ ,17 $\beta$ -diol);
- 7) 4-Hydroxytestostérone (4,17 $\beta$ -dihydroxyandrost-4-ène-3-one);
- 8) 5-androstènedione (androst-5-ène-3,17-dione);
- 9) 7 $\alpha$ -hydroxy-DHEA;
- 10) 7 $\beta$ -hydroxy-DHEA;
- 11) 7-keto-DHEA;
- 12) 19-norandrostènediol (estr-4-ène-3,17-diol);
- 13) 19-norandrostènedione (estr-4-ène-3,17-dione);
- 14) androstanolone (5 $\alpha$ -dihydrotestostérone, 17 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androstan-3-one);
- 15) androstènediol (androst-5-ène-3 $\beta$ ,17 $\beta$ -diol);
- 16) androstènedione (androst-4-ène-3,17-dione);
- 17) bolastérone;
- 18) boldénone;
- 19) boldione (androsta-1,4-diène-3,17-dione);
- 20) calustérone;
- 21) clostébol;
- 22) danazol ([1,2]oxazolo[4',5':2,3]prérgna-4-ène-20-yn-17 $\alpha$ -ol);
- 23) déhydrochlorméthyltestostérone (4-chloro-17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylandrosta-1,4-diène-3-one);
- 24) désoxyméthyltestostérone (17 $\alpha$ -méthyl-5 $\alpha$ -androst-2-ène-17 $\beta$ -ol et 17 $\alpha$ -méthyl-5 $\alpha$ -androst-3-ène-17 $\beta$ -ol);
- 25) drostanolone;
- 26) épiandrostérone (3 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androstane-17-one);
- 27) épi-dihydrotestostérone (17 $\beta$ -hydroxy-5 $\beta$ -androstane - 3 - one);
- 28) épitestostérone;
- 29) éthylestrénol (19-norprérgna-4-ène-17 $\alpha$ -ol);
- 30) fluoxyméstérone;
- 31) formébolone;
- 32) furazabol (17 $\alpha$ -méthyl[1,2,5]oxadiazolo [3',4':2,3]-5 $\alpha$ -androstane-17 $\beta$ -ol);
- 33) gestrinone;
- 34) mestanolone;
- 35) mestérolone;
- 36) métandiénone (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -méthylandrosta-1,4-diène-3-one);
- 37) méténolone;
- 38) méthandriol;
- 39) méhastérone (17 $\beta$ -hydroxy-2 $\alpha$ ,17 $\alpha$ -diméthyl-5 $\alpha$ -androstane-3-one);

- 40) methyl-1-testosteron (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methyl-5 $\alpha$ -androst-1-een-3-on);  
 41) Methylclostebol;  
 42) methyldienolon (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylestra-4,9-dien-3-on);  
 43) methylnortestosteron (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylestr-4-en-3-on);  
 44) methyltestosteron;  
 45) metribolon (methyltriénolon, 17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylestra-4,9,11-trieen-3-on);  
 46) miboleron;  
 47) nandrolon (19-nortestosteron);  
 48) norboleton;  
 49) norclostebol (4-chloro-17 $\beta$ -ol-estr-4-en-3-on);  
 50) norethandrolon;  
 51) oxabolon;  
 52) oxandrolon;  
 53) oxymesteron;  
 54) oxymetholone;  
 55) prasteron (dehydro-epiandrosteron, DHEA, 3 $\beta$ -hydroxyandrost-5-ene-17-one);  
 56) prostanazol (17 $\beta$ -[(tetrahydropyran-2-yl) oxy]-1'H-pyrazolo[3,4- $\lambda$ ]-5 $\alpha$ -androstan);  
 57) quinbolon;  
 58) stanozolol;  
 59) stenbolon;  
 60) testosteron;  
 61) tetrahydrogestrinon (17-hydroxy-18a-homo-19-nor-17 $\alpha$ -pregna-4,9,11-trieen-3-on);  
 62) trenbolon (17 $\beta$ -hydroxyestr-4,9,11-trieen-3-on);  
 63) andere stoffen met een vergelijkbare scheikundige structuur of (een) vergelijkbare biologische effect(en);

## 2. ANDERE ANABOLE MIDDELEN

Met inbegrip van, maar niet beperkt tot:

- 1) clenbuterol;
- 2) selectieve androgene receptormodulatoren (SARM's, bv. andarine, LGD-4033 (ligandrol), enobosarm (ostarine) et RAD140);
- 3) tibolon;
- 4) zeranol;
- 5) zilpaterol.

## S2. Peptidehormonen, groeifactoren, aanverwante stoffen en mimetica

De volgende stoffen en andere stoffen met een vergelijkbare scheikundige structuur of (een) vergelijkbare biologische effect(en), zijn verboden:

1. Erytropoëtines (EPO) en agentia die de erytropoïese beïnvloeden, met daarbij, maar niet beperkt tot

### 1.1. Erytropoëtine-receptoragonisten, bv. :

- Darbepoëtine (dEPO);
- Erytropoëtines (EPO);
- EPO-gebaseerde afgeleiden [bv. EPO-Fc, methoxy polyéthyleen glycol-époëtine beta (CERA)];
- EPO-mimetische agentia en hun afgeleiden, bv. CNTO-530 en peginesatide.

### 1.2. b. hypoxie-induceerbare factor (HIF) activerende agentia, bv.:

- Kobalt;
- Daprodustat (GSK1278863);
- Molidustat (BAY 85-3934);
- Roxadustat (FG-4592);
- Vadadustat (AKB-6548);
- Xenon.

### 1.3. GATA inhibitoren, bv.:

- K-11706.

1.4. inhibitoren voor de aanduiding van de transformerende groei-factor  $\beta$  (TGF- $\beta$ ), bv.:

- Luspatercept;
- Sotatercept.

1.5. Aangeboren herstelreceptoragonisten, bv.:

- Asialo EPO;

- 40) méthyl-1-testostérone (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -méthyl-5 $\alpha$ -androst-1-ène-3-one);  
 41) méthylclostébol;  
 42) méthylidénolone (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -méthylestra-4,9-diène-3-one);  
 43) méthylnortestostérone (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -méthylestr-4-en-3-one);  
 44) méthyltestostérone;  
 45) métribolone (méthyltriénolone, 17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -méthylestra-4,9,11-triène-3-one);  
 46) mibolérone;  
 47) nandrolone (19-nortestostérone);  
 48) norbolétone;  
 49) norclostébol (4-chloro-17 $\beta$ -ol-estr-4-en-3-one);  
 50) noréthandrolone;  
 51) oxabolone;  
 52) oxandrolone;  
 53) oxymestérone;  
 54) oxymétholone;  
 55) prastérone (déhydroépiandrostérone, DHEA, 3 $\beta$ -hydroxyandrost-5-ène-17-one);  
 56) prostanazol (17 $\beta$ -[(tétrahydropyrane-2-yl)oxy]-1'H-pyrazolo[3,4- $\lambda$ ]-5 $\alpha$ -androstane);  
 57) quinbolone;  
 58) stanozolol;  
 59) stenbolone;  
 60) testostérone;  
 61) tétrahydrogestrinone (17-hydroxy-18a-homo-19-nor-17 $\alpha$ -prégrana-4,9,11-triène-3-one);  
 62) trenbolone (17 $\beta$ -hydroxyestr-4,9,11-triène-3-one);  
 63) autres substances possédant une structure chimique similaire ou un (des) effet(s) biologique(s) similaire(s);

## 2. AUTRES AGENTS ANABOLISANTS

Incluant sans s'y limiter :

- 1) clenbutérol;
- 2) modulateurs sélectifs des récepteurs aux androgènes (SARMs, par ex. andarine, LGD-4033 (ligandrol), enobosarm (ostarine) et RAD140);
- 3) tibolone;
- 4) zéranol;
- 5) zilpatérol.

## S2. Hormones peptidiques, facteurs de croissance, substances apparentées et mimétiques

Les substances qui suivent, et les autres substances possédant une structure chimique similaire ou un (des) effet(s) biologique(s) similaire(s), sont interdites:

1. Erythropoïétines (EPO) et agents affectant l'érythropoïèse, incluant sans s'y limiter :

- 1.1 Agonistes du récepteur de l'érythropoïétine, par ex. :
  - Darbépoëtine (dEPO);
  - Erythropoïétines (EPO);
  - Dérivés d'EPO [par ex. EPO-Fc, méthoxy polyéthylène glycol-époëtine béta (CERA)];
  - Agents mimétiques de l'EPO et leurs dérivés, par ex. : CNTO-530 et peginesatide.

1.2. Agents activants du facteur inducible par l'hypoxie (HIF), par ex. :

- Cobalt;
- Daprodustat (GSK1278863);
- Molidustat (BAY 85-3934);
- Roxadustat (FG-4592);
- Vadadustat (AKB-6548);
- Xénon.

1.3. Inhibiteurs de GATA, par ex. :

- K-11706.

1.4. Inhibiteurs de la signalisation du facteur transformateur de croissance- $\beta$  (TGF $\beta$ ), par ex. :

- Luspatercept;
- Sotatercept.

1.5. Agonistes du récepteur de réparation inné, par ex. :

- Asialo EPO;

- Gecarbamyleerd EPO (CEPO).
2. Peptidehormonen en hun releasing factoren
- 2.1. Choriongonadotrofine (CG) en luteiniserend hormoon (LH) en hun releasing factoren zijn bij mannelijke sporter verboden, bv.:
- Busereline;
  - Desloreline;
  - Gonadoreline;
  - Gosereline;
  - Leuproreline;
  - Nafareline;
  - Triptoreline.
- 2.2. Corticotrofines en hun releasing factors, bv.:
- Corticoreline;
- 2.3. Groeihamoon (GH), zijn fragmenten en zijn releasing factoren met inbegrip van, maar niet beperkt tot:
- 1) groeihamoonfragmenten, bv.: AOD-9604 en hGH 176-191;
  - 2) groeihamoon releasing hamoon (GHRH) en zijn analogen, bv. CJC-1293, CJC-1295, sermoreline en tesamoreline;
  - 3) groeihamoon secretagogén (GHS), bv.: lenomoreline (ghreline) en zijn mimetica, bv.: anamoreline, ipamoreline, macimoreline en tabimoreline;
  - 4) GH-releasing peptides (GHRP's), bv.: alexamoreline, GHRP-1, GHRP-2 (pralmoreline), GHRP-3, GHRP-4, GHRP-5, GHRP-6 en examoreline (hexareline).
3. Groefactoren en groefactormodulatoren, met inbegrip van, maar niet beperkt tot:
- 1) plaatjes afgeleide groefactor (PDGF);
  - 2) vasculair-endotheliale groefactor (VEGF);
  - 3) insulineachtige groefactor-1 (IGF-1) en zijn analogen;
  - 4) hepatocytgroefactor (HGF);
  - 5) fibroblastgroefactoren (FGF);
  - 6) mechanogroefactoren (MGF);
  - 7) Thymosine--β4 en zijn afgeleiden, bv. : TB-500.
- 8) en andere groefactoren of groefactormodulatoren die een invloed hebben op de eiwitsynthese of eiwitafbraak in de spier, pees of het ligament, de vascularisatie, het energiegebruik, de regeneratiecapaciteit of het veranderen van vezeltype.
- S3. Bèta 2-agonisten**
- Alle selectieve en non-selectieve bèta 2-agonisten, met inbegrip van alle optische isomeren, zijn verboden.
- Met inbegrip van maar niet beperkt tot:
- 1) fenoterol;
  - 2) formoterol;
  - 3) higenamine;
  - 4) indacaterol;
  - 5) olodaterol;
  - 6) procaterol;
  - 7) reproterol;
  - 8) salbutamol;
  - 9) salmeterol;
  - 10) terbutaline;
  - 11) tretoquinol (trimetoquinol)
  - 12) tulobuterol;
  - 13) vilanterol.
- Behalve:
- 1) salbutamol via inhalatie: maximaal 1600 microgram over 24 uur in verscheidene doses zonder de 800 microgram per 12 uur te overschrijden startend van eender welke dosis;
  - 2) formoterol via inhalatie: maximale toegediende dosis van 54 microgram over 24 uur;
  - 3) salmeterol via inhalatie: maximaal 200 microgram per 24 uur.
- De aanwezigheid van meer dan 1000 ng/mL salbutamol of van meer dan 40 ng/mL formoterol in de urine komt niet overeen met therapeutisch gebruik van de stof en zal als een afwijkend analyseresultaat (AAR) worden beschouwd, tenzij de sporter aan de hand van
- EPO carbamylée (CEPO).
2. Hormones peptidiques et leurs facteurs de libération
- 2.1. Gonadotrophine chorionique (CG) et hormone lutéinisante (LH) et leurs facteurs de libération sont interdits chez le sportif de sexe masculin, par ex. :
- Buséroléline;
  - Desloréline;
  - Gonadoréline;
  - Goséréline;
  - Leuprénéline;
  - Nafaréline;
  - Triptoréline.
- 2.2. Corticotrophines et leurs facteurs de libération, par ex. :
- Corticoréline;
- 2.3. Hormone de croissance (GH), ses fragments et ses facteurs de libération incluant sans s'y limiter :
- 1) les fragments de l'hormone de croissance, par ex. : AOD-9604 et hGH 176-191;
  - 2) l'hormone de libération de l'hormone de croissance (GHRH) et ses analogues, par ex. CJC-1293, CJC-1295, sermoréline et tésamoréline;
  - 3) les sécrétagogues de l'hormone de croissance (GHS), par ex. : lénomoreline (ghréline) et ses mimétiques, par ex. anamoréline, ipamoréline, macimoreline et tabimoreline;
  - 4) les peptides libérateurs de l'hormone de croissance (GHRPs), par ex. alexamoréline, GHRP-1, GHRP-2 (pralmoréline), GHRP-3, GHRP-4, GHRP-5, GHRP-6 et examoréline (hexaréline).
3. Facteurs de croissance et modulateurs de facteurs de croissance, incluant, sans s'y limiter :
- 1) facteur de croissance dérivé des plaquettes (PDGF);
  - 2) facteur de croissance endothérial vasculaire (VEGF);
  - 3) facteur de croissance analogue à l'insuline-1 (IGF-1) et ses analogues;
  - 4) facteur de croissance des hépatocytes (HGF);
  - 5) facteurs de croissance fibroblastiques (FGF);
  - 6) facteurs de croissance mécaniques (MGF);
  - 7) thymosine--β4 et ses dérivés, par ex. : TB-500.
  - 8) et autres facteurs de croissance ou modulateur de facteur(s) de croissance influençant le muscle, le tendon ou le ligament, la synthèse/dégradation protéique, la vascularisation, l'utilisation de l'énergie, la capacité régénératrice ou le changement du type de fibre.
- S3. Bètas-2 agonistes**
- Tous les bêtas-2 agonistes sélectifs et non-sélectifs, y compris tous leurs isomères optiques, sont interdits.
- Incluant sans s'y limiter :
- 1) fenotérol;
  - 2) formotérol;
  - 3) higénamine;
  - 4) indacatérol;
  - 5) olodatérol;
  - 6) procatérol;
  - 7) reprotérol
  - 8) salbutamol
  - 9) salmétérol
  - 10) terbutaline;
  - 11) trétoquinol (trimétoquinol);
  - 12) tulobutérol
  - 13) vilantérol.
- Sauf :
- 1) le salbutamol inhalé : maximum 1600 microgrammes par 24 heures répartis en doses individuelles, sans excéder 800 microgrammes par 12 heures à partir de n'importe quelle prise;
  - 2) le formotérol inhalé : dose maximale délivrée de 54 microgrammes par 24 heures;
  - 3) le salmétérol inhalé : dose maximale 200 microgrammes par 24 heures.
- La présence dans l'urine de salbutamol à une concentration supérieure à 1000 ng/mL ou de formotérol à une concentration supérieure à 40 ng/mL n'est pas cohérente avec une utilisation thérapeutique et sera considérée comme un résultat d'analyse anormal (RAA), à moins

een gecontroleerde farmacokinetische studie kan bewijzen dat het abnormale resultaat het gevolg is van een therapeutische dosis (via inhalatie) tot een maximum als hierboven aangegeven.

#### S4. Hormonale en metabole modulatoren

De volgende hormonale en metabole modulatoren zijn verboden:

1. Aromatase-inhibitoren, met inbegrip van, maar niet beperkt tot:
  - 1) 2-androstenol (5 $\alpha$ -androst-2-en-17-ol);
  - 2) 2-androstenon (5 $\alpha$ -androst-2- en -17-on);
  - 3) 3-androstenol (5 $\alpha$ -androst-3- en -17-ol);
  - 4) 3-androstenon (5 $\alpha$ -androst-3- en -17-on);
  - 5) 4-androsteen-3,6,17 trion (6-oxo);
  - 6) aminoglutethimide;
  - 7) anastrozol;
  - 8) androsta-1,4,6-trien-3,17-dion (androstatriendion);
  - 9) androsta-3,5-diene-7,17-dion (armistan)
  - 10) exemestaan;
  - 11) formestaan;
  - 12) letrozol;
  - 13) testolacton.
2. Selectieve oestrogeenreceptormodulatoren (SERM), met inbegrip van, maar niet beperkt tot:
  - 1) bazedoxifen;
  - 2) ospemifén;
  - 3) raloxifen;
  - 4) tamoxifen;
  - 5) toremifén.
3. Andere anti-oestrogene stoffen, met inbegrip van, maar niet beperkt tot:
  - 1) clomifeen;
  - 2) cyclofenil;
  - 3) fulvestrant.
4. agentia die de activatie van activine receptor IIB voorkomen, met inbegrip van, maar niet beperkt tot:
  - 1) activine A-neutraliserende antilichamen;
  - 2) anti-activine receptor IIB antilichamen (bv. bimagrumab);
  - 3) activine receptor IIB competitoren zoals decoy activine receptoren (bv. ACE-031);
  - 4) myostatine inhibitoren zoals: agentia die de expressie van myostatine verminderen of vernietigen;
  - 5) myostatine-neutraliserende antilichamen (bv. domagrozumab, landogrozumab, stamulumab);
  - 6) myostatine-bindende eiwitten (bv. follistatine en myostatine propeptide).
5. Metabole modulatoren:
  - 1) activatoren van het AMP-geactiveerde proteïne kinase (AMPK), bv. AICAR, SR9009; en peroxisoomproliferatorgeactiveerde receptor /  $\delta$  (PPAR $\delta$ ) agonisten, bv. 2-(2-methyl-4-((4-methyl-2-(4-(trifluoromethyl)phenyl)thiazol - 5-yl)methylthio)phenoxy) aijnzuur (GW 1516, GW501516);
  - 2) insulines en insuline-mimetica;
  - 3) meldonium;
  - 4) trimetazidine.

#### S5. Diuretica en maskerende middelen

De volgende diuretica en maskerende middelen, en andere stoffen met een vergelijkbare scheikundige structuur of (een) vergelijkbare biologische effect(en).

Met inbegrip van, maar niet beperkt tot:

- 1) desmopressine;
- 2) probenecid;
- 3) middelen die het plasmavolume vergroten, (bv. intraveneuze toediening van albumine, dextraan, hydroxy-ethylzetmeel en mannitol);
- 4) acetazolamide;
- 5) amiloride;
- 6) bumetanide;
- 7) canrenon;
- 8) chloortalidon;
- 9) etacrynezuur;

que le sportif ne prouve par une étude de pharmacocinétique contrôlée que ce résultat anormal est bien la conséquence d'une dose thérapeutique (par inhalation) jusqu'à la dose maximale indiquée ci-dessus.

#### S4. Modulateurs hormonaux et métaboliques

Les hormones et modulateurs hormonaux suivants sont interdits:

1. Inhibiteurs d'aromatase, incluant sans s'y limiter :
    - 1) 2-androsténol (5 $\alpha$ -androst-2-ène-17-ol);
    - 2) 2-androsténone (5 $\alpha$ -androst-2-ène-17-one);
    - 3) 3-androsténol (5 $\alpha$ -androst-3-ène-17-ol);
    - 4) 3-androsténone (5 $\alpha$ -androst-3-ène-17-one);
    - 5) 4-androstène-3,6,17 trione (6-oxo);
    - 6) aminoglutéthimide;
    - 7) anastrozole;
    - 8) androsta-1,4,6-triène-3,17-dione (androstatriènedione);
    - 9) androsta-3,5-diène-7,17-dione (arimistane);
    - 10) exémestane;
    - 11) formestane;
    - 12) letrozole;
    - 13) testolactone.
  2. Modulateurs sélectifs des récepteurs aux oestrogènes (SERM), incluant sans s'y limiter :
    - 1) bazéodoxifène;
    - 2) ospémifène;
    - 3) raloxifène;
    - 4) tamoxifène;
    - 5) toremifène.
  3. Autres substances anti-oestrogéniques, incluant sans s'y limiter :
    - 1) clomifène;
    - 2) cyclofénil;
    - 3) fulvestrant.
  4. Agent prévenant l'activation du récepteur IIB de l'activine, incluant sans s'y limiter :
    - 1) les anticorps neutralisant l'activine A;
    - 2) les anticorps anti-récepteurs IIB de l'activine (par ex. bimagrumab);
    - 3) les compétiteurs du récepteur IIB de l'activine par ex. récepteurs leurre de l'activine (par ex. ACE 031);
    - 4) les inhibiteurs de la myostatine tels que : les agents réduisant ou supprimant l'expression de la myostatine;
    - 5) les anticorps neutralisant la myostatine (par ex. domagrozumab, landogrozumab, stamulumab);
    - 6) les protéines liant la myostatine (par ex. follistatine, propeptide de la myostatine).
  5. Modulateurs métaboliques :
    - 1) activateurs de la protéine kinase activée par l'AMP (AMPK), par ex. AICAR, SR9009; et agonistes du récepteur activé par les proliférations des péroxysones  $\delta$  (PPAR $\delta$ ), par ex. acide 2-(2-méthyl-4-((4-méthyl-2-(trifluorométhyl)phényle)thiazol-5-yl)méthylthio)phénolacétique (GW 1516, GW501516);
    - 2) insulines et mimétiques de l'insuline;
    - 3) meldonium;
    - 4) trimétazidine.
  6. Diurétiques et agents masquants
- Les diurétiques et agents masquants suivants sont interdits, ainsi que les autres substances possédant une structure chimique similaire ou un (des) effet(s) biologique(s) similaire(s).
- Incluant sans s'y limiter :
- 1) desmopressine;
  - 2) probénécide;
  - 3) succédanés de plasma (par ex. l'administration intraveineuse d'albumine, dextran, hydroxyéthylamidon et mannitol);
  - 4) acétazolamide;
  - 5) amiloride;
  - 6) bumétanide;
  - 7) canrenone;
  - 8) chlortalidone;
  - 9) acide étacryniq;

- 10) furosemide;
  - 11) indapamide;
  - 12) metolazon;
  - 13) spironolacton;
  - 14) thiaziden, bv. bendroflumethiazide, chloorthiazide en hydrochloorthiazide;
  - 15) triamtereen;
  - 16) vaptanen, bv. Tolvaptan.
- Behalve:
- 1) drosopirenon;
  - 2) pamabrom;
  - 3) oftalmologisch gebruik van carbo-anhydride inhibitoren (bv. dorzolamide en brinzolamide);
  - 4) lokale toediening van felypressine bij tandanesthesie.

Het gebruik binnen of buiten wedstrijdverband, voor zoverre toepasselijk, van enige hoeveelheid van een stof waarvoor een drempelwaarde geldt (formoterol, salbutamol, cathine, efedrine, methylefedrine en pseudoefedrine) in combinatie met een diureticum of een ander maskerend middel, vereist een toestemming wegens therapeutische noodzaak (TTN) voor die stof naast de toestemming wegens therapeutische noodzaak voor het diureticum of ander maskerend middel.

#### Verboden methoden

##### **M1. Manipulatie van bloed en bloedcomponenten**

Wat hierna volgt is verboden:

- 1) het toedienen of herinbrengen in het circulatoir systeem van eender welke hoeveelheid autoloog, allogeen (homoloog) 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);

- gemodificeerde hemoglobineproducten, bv. bloedvervangers, gebaseerd op hemoglobine, hemoglobineproducten in microcapsules en met uitsluiting van zuurstoftoediening via inhalatie.

- 3) eender welke vorm van intravasculaire manipulatie van bloed of bloedcomponenten door middel van fysische of chemische middelen.

##### **M2. Chemische en fysieke manipulatie**

Wat hierna volgt is verboden:

- 1) fraude of poging tot fraude om de validiteit en integriteit te beïnvloeden van de stalen die afgenoem worden tijdens een dopingcontrole. Hierbij zijn inbegrepen, maar niet beperkt tot: het verwisselen van de stalen of het knoeien met de staal, bv. proteasen aan het staal toevoegen

- 2) intraveneuze infusen en/of injecties van meer dan 100 mL in een tijdsbestek van 12 uur zijn verboden tenzij de intraveneuze infusen of injecties op een legitieme wijze toegediend werden tijdens een behandeling in het ziekenhuis, heelkundige ingrepen of klinische onderzoeken.

##### **M3. Gen- en celdoping**

Het volgende met het potentieel de sportprestatie te verbeteren, is verboden:

- 1) het gebruik van nucleïnezuren of nucleïnezuuranalogen dat de genoomsequenties zou kunnen wijzigen en/of de genetische expressie op enige wijze wijzigen. Dat omvat, zonder zich ertoe te beperken, genetische aanpassing, genetische onderdrukking en genetische overdracht;

- 2) het gebruik van normale of genetisch gemodificeerde cellen.

#### **Stoffen en methoden die verboden zijn binnen wedstrijdverband**

Bovenop de klassen S0 tot S5 en M1 tot M3 zoals hierboven gedefinieerd, zijn de volgende categorieën verboden binnen wedstrijdverband:

#### Verboden stoffen

##### **S6. Stimulantia**

Alle stimulantia, met inbegrip van, indien van toepassing, alle optische isomeren (bijvoorbeeld *d*- en *l*-) zijn verboden,

Stimulantia zijn:

- a) Niet-specifieke stimulantia:

- 1) adrafinil;
- 2) amfepramon;

- 10) furosémide;
  - 11) indapamide;
  - 12) métolazone;
  - 13) spironolactone;
  - 14) thiazides, par ex. bendrofluméthiazide, chlorothiazide et hydrochlorothiazide;
  - 15) triamtérène;
  - 16) vaptans, par ex. tolvaptan.
- Sauf :
- 1) drospirénone;
  - 2) pamabrome;
  - 3) l'administration ophtalmique des inhibiteurs de l'anhydrase carbonique (par ex. dorzolamide, brinzolamide);
  - 4) l'administration locale de felypressine en anesthésie dentaire.

La détection dans l'échantillon du sportif en permanence ou en compétition, si applicable, de n'importe quelle quantité des substances qui suivent étant soumises à un niveau seuil (formotérol, salbutamol, cathine, éphédrine, méthyléphédrine et pseudoéphédrine), conjointement avec un diurétique ou un agent masquant, sera considéré comme un résultat d'analyse anormal sauf si le sportif a une autorisation d'usage à des fins thérapeutiques (AUT) approuvée pour cette substance, autre celle obtenue pour le diurétique ou l'agent masquant.

#### Méthodes interdites

##### **M1. Manipulation de sang ou de composants sanguins**

Ce qui suit est interdit :

- 1) l'administration ou réintroduction de n'importe quelle quantité de sang autologue, allogénique (homologue) ou hétérologue ou de globules rouges de toute origine dans le système circulatoire.

- 2) l'amélioration artificielle de la consommation, du transport ou de la libération de l'oxygène, incluant, sans s'y limiter :

- les produits chimiques perfluorés;
- l'efaproxiral (RSR13);

- les produits d'hémoglobine modifiée, par ex. les substituts de sang à base d'hémoglobine et les produits à base d'hémoglobines réticulées, mais excluant la supplémentation en oxygène par inhalation.

- 3) toute manipulation intravasculaire de sang ou composant(s) sanguin(s) par des méthodes physiques ou chimiques.

##### **M2. Manipulation chimique et physique**

Ce qui suit est interdit :

- 1) la falsification ou la tentative de falsification, dans le but d'altérer l'intégrité et la validité des échantillons recueillis lors du contrôle du dopage. Incluant, sans s'y limiter : la substitution et/ou l'altération d'échantillon, par ex. : ajout de protéases dans l'échantillon.

- 2) les perfusions intraveineuses et/ou injections d'un total de plus de 100 mL par période de 12 heures, sauf celles reçues légitimement dans le cadre de traitements hospitaliers, de procédures chirurgicales ou lors d'exams diagnostiques cliniques.

##### **M3. Dopage génétique et cellulaire**

Ce qui suit, ayant la capacité potentielle d'améliorer la performance sportive, est interdit :

- 1) l'utilisation d'acides nucléiques ou d'analogues d'acides nucléiques qui pourrait modifier les séquences génomiques et/ou altérer l'expression génétique par tout mécanisme. Ceci inclut sans s'y limiter, l'édition génique, le silençage génique et le transfert de gènes.

- 2) l'utilisation de cellules normales ou génétiquement modifiées.

#### **Substances et méthodes interdites en compétition**

Outre les classes S0 à S5 et M1 à M3 définies ci-dessus, les catégories suivantes sont interdites en compétition :

#### Substances interdites

##### **S6. Stimulants**

Tous les stimulants, y compris tous leurs isomères optiques, (par ex. *d*- et *l*- s'il y a lieu) sont interdits.

Les stimulants incluent :

- a) Stimulants non-spécifiés :

- 1) adrafinil;
- 2) amfépramone;

- 3) amfetamine;
- 4) amfetaminil;
- 5) amifenazol;
- 6) benfluorex;
- 7) benzylpiperazine;
- 8) bromantan;
- 9) clobenzorex;
- 10) cocaïne;
- 11) cropropamide;
- 12) crotetamide;
- 13) fencamine;
- 14) fenetylline;
- 15) fenfluramine;
- 16) fenproporex;
- 17) fonturacetam [4-fenylpiracetam (carfedon)];
- 18) furfenorex;
- 19) lisdexamfetamine;
- 20) mefenorex;
- 21) mefentermine;
- 22) mesocarb;
- 23) metamfetamine (d-);
- 24) p-methylamfetamine;
- 25) modafinil;
- 26) norfenfluramine;
- 27) fendimetrazine;
- 28) fentermine;
- 29) prenylamine;
- 30) prolintaan.

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

b) specifieke stimulantia (met inbegrip van, maar niet beperkt tot):

- 1) 3 - methylhexaan - 2 - amine (1, 2 -dimethylpentylamine);
- 2) 4-methylhexaan-2-amine methylhexanamine);
- 3) 4 - methylpentaan - 2 - amine (1, 3 -dimethylbutylamine);
- 4) 5 - methylhexaan - 2 - amine (1,4-dimethylpentylamine);
- 5) benzefetamine;
- 6) cathine, de concentratie in de urine mag niet hoger zijn dan 5 microgram per milliliter;
- 7) cathinone en zijn analogen, bv. mephedron, metedron,  $\alpha$ -pyrrolidinovalerophenon;
- 8) dimetamfetamine (dimethylamfetamine);
- 9) efedrine, de concentratie in de urine mag niet hoger zijn dan 10 microgram per milliliter;
- 10) epinefrine (adrenaline); lokale toediening (bv. nasaal, oftalmologisch) of toediening in combinatie met lokale anesthetica is toegelaten;

- 11) etamivan;
- 12) etilamfetamine;
- 13) etilefrine;
- 14) famprofazon;
- 15) fenbutrazaat;
- 16) fencamfamine;
- 17) heptaminol;
- 18)hydroxyamfetamine(parahydroxyamfetamine);
- 19) isomethepteen;
- 20) levmetamfetamine;
- 21) meclofenoxaat;
- 22) methyleendioxymetamfetamine;
- 23) methylfedrine, de concentratie in de urine mag niet hoger zijn dan 10 microgram per milliliter;
- 24) methylfenidaat;
- 25) nikethamide;
- 26) norfenefrine;
- 27) octodrine (1,5-dimethylhexylamine);
- 28) octopamine;
- 29) oxilofrine (methylsynephrine);
- 30) pemoline;

- 3) amfétamine;
- 4) amfétaminil;
- 5) amiphénazol;
- 6) benfluorex;
- 7) benzylpipérazine;
- 8) bromantan;
- 9) clobenzorex;
- 10) cocaïne;
- 11) cropropamide;
- 12) crotétamide;
- 13) fencamine;
- 14) fénétylline;
- 15) fenfluramine;
- 16) fenproporex;
- 17) fonturacétam [4-phenylpiracétam(carphédon)];
- 18) furfénorex;
- 19) lisdexamfétamine;
- 20) méfénorex;
- 21) méphentermine;
- 22) mésocarb;
- 23) métamfétamine (d-);
- 24) p-méthylamfétamine;
- 25) modafinil;
- 26) norfenfluramine;
- 27) phendimetrazine;
- 28) phentermine;
- 29) prénylamine;
- 30) prolintane.

Un stimulant qui n'est pas expressément nommé dans cette section est une substance spécifiée.

b) stimulants spécifiés (incluant sans s'y limiter) :

- 1) 3 - méthylhexan - 2 - amine (1, 2 -diméthylpentylamine);
- 2) 4-méthylhexan-2-amine (méthylhexaneamine);
- 3) 4 - méthylpentan - 2 - amine (1, 3 -diméthylbutylamine);
- 4) 5 - méthylhexan - 2 - amine (1, 4 -diméthylpentylamine);
- 5) benzétamine;
- 6) cathine, interdite quand sa concentration dans l'urine dépasse 5 microgrammes par millilitre;
- 7) cathinone et ses analogues, par ex. méthédron, méthédron et  $\alpha$ -pyrrolidinovalerophénone;
- 8) diméthylamfétamine (diméthylamphéttamine);
- 9) éphédrine, interdite quand sa concentration dans l'urine dépasse 10 microgrammes par millilitre;
- 10) épinephrine (adrénaline); n'est pas interdite à l'usage local (par ex. par voie nasale ou ophtalmologique) ou co-administrée avec les anesthésiques locaux;

- 11) étamivan;
- 12) étيلamfétamine;
- 13) étilefrine;
- 14) famprofazole;
- 15) fenbutrazate;
- 16) fencamfamine;
- 17) heptaminol;
- 18)hydroxyamfétamine(parahydroxyamphétamine);
- 19) isométhepène;
- 20) levémétamfétamine;
- 21) méclofénoxate;
- 22) méthylénedioxyméthamphétamine;
- 23)méthyléphédrine, interdite quand sa concentration dans l'urine dépasse 10 microgrammes par millilitre;
- 24) méthylphénidate;
- 25) nicéthamide;
- 26) norfénefrine;
- 27) octodrine (1,5-diméthylhexylamine);
- 28) octopamine;
- 29) oxilofrine (méthylsynéphrine);
- 30) pémoline;

- 31) pentetrazol;  
 32) phenethylamine en zijn afgeleiden;  
 33) phenmetrazine;  
 34) fenpromethamine;  
 35) propylhexedrine;  
 36) pseudoefedrine, de concentratie in de urine mag niet hoger zijn dan 150 microgram per milliliter;  
 37) selegiline;  
 38) sibutramine;  
 39) strychnine;  
 40) tenamfetamine (methyleendioxyamfetamine);  
 41) tuaminoheptaan;  
 42) andere stoffen met een vergelijkbare scheikundige structuur of (een) vergelijkbaar biologisch effect(en).

Behalve:

- 1) clonidine;
- 2) De afgeleiden van imidazole bij dermatologische, nasale of oftalmische toepassing en de pepmiddelen die zijn opgenomen in het WADA-monitoringprogramma 2020 (bupropion, cafeïne, nicotine, fenylefirine, fenylpropanolamine, pipradrol en synefrine) worden niet als verboden stoffen beschouwd.

## S7. Narcotica

De volgende narcotica, met inbegrip van al hun optische isomeren, bv. d- en l- zijn verboden:

- 1) buprenorfine;
- 2) dextromoramide;
- 3) diamorfine (heroïne);
- 4) fentanyl en zijn derivaten;
- 5) hydromorfon;
- 6) methadon;
- 7) morfine;
- 8) nicomorfine;
- 9) oxycodon;
- 10) oxymorfon;
- 11) pentazocine;
- 12) pethidine.

## S8. Cannabinoïden

Alle natuurlijke en synthetische cannabinoïden zijn verboden, bv.:

- 1) in cannabis (hasjiesj en marihuana) en producten van cannabis;
- 2) tetrahydrocannabinol (THC) natuurlijke of synthetische;
- 3) synthetische cannabinoïden die de effecten van THC nabootsen.

Behalve:

- cannabidiol.

## S9. Glucocorticoïden

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

Met inbegrip van, maar niet beperkt tot:

- 1) Betamethasone;
- 2) Budesonide;
- 3) Cortisone;
- 4) Deflazacort;
- 5) Dexamethasone;
- 6) Fluticasone;
- 7) Hydrocortisone;
- 8) Methylprednisolone;
- 9) Prednisolone;
- 10) Prednisone;
- 11) Triamcinolone.

## Stoffen die verboden zijn bij bepaalde sporten

### P1. Bètablokkers

Bètablokkers zijn alleen verboden binnen wedstrijdverband, behalve als het anders vermeld wordt:

- 1) autosport (FIA);
- 2) biljarten (alle disciplines) (WCBS);
- 3) darts (WDF);

- 31) pentétrazol;  
 32) phénéthylamine et ses dérivés;  
 33) phenmétrazine;  
 34) phenprométhamine;  
 35) propylhexédrine;  
 36) pseudoéphédrine, interdite quand sa concentration dans l'urine dépasse 150 microgrammes par millilitre;  
 37) sélegiline;  
 38) sibutramine;  
 39) strychnine;  
 40) tenamfétamine (méthylènedioxyamphétamine);  
 41) tuaminoheptane;  
 42) et autres substances possédant une structure chimique similaire ou un (des) effet(s) biologique(s) similaire(s).

Sauf :

- 1) clonidine;
- 2) Les dérivés de l'imidazole en application dermatologique, nasale ou ophthalmique et les stimulants figurants dans le Programme de surveillance 2020 (bupropion, caféine, nicotine, phényléphrine, phénylpropanolamine, pipradrol et synéphrine : ces substances figurent dans le Programme de surveillance 2020 et ne sont pas considérées comme des substances interdites).

## S7. Narcotiques

Les narcotiques suivants, y compris tous leurs isomères optiques, par ex. d- et l- s'il y a lieu, sont interdits :

- 1) buprénorphine;
- 2) dextromoramide;
- 3) diamorphine (héroïne);
- 4) fentanyl et ses dérivés;
- 5) hydromorphone;
- 6) méthadone;
- 7) morphine;
- 8) nicomorphine;
- 9) oxycodone;
- 10) oxymorphone;
- 11) pentazocine;
- 12) pétidine.

## S8. Cannabinoïdes

Tous les cannabinoïdes naturels et synthétiques sont interdits, par ex. :

- 1) Dans le cannabis (haschisch et marijuana) et produits de cannabis;
- 2) tetrahydrocannabinol (THCs) naturels ou synthétiques;
- 3) cannabinoïdes synthétiques qui miment les effets du THC.

Sauf :

- cannabidiol.

## S9. Glucocorticoïdes

Tous les glucocorticoïdes sont interdits lorsqu'ils sont administrés par voie orale, intraveineuse, intramusculaire ou rectale.

Incluant sans s'y limiter :

- 1) Bétaméthasone;
- 2) Budésonide;
- 3) Cortisone;
- 4) Deflazacort;
- 5) Dexaméthasone;
- 6) Fluticasone;
- 7) Hydrocortisone;
- 8) Méthylprednisolone;
- 9) Prednisolone;
- 10) Prednisone;
- 11) Triamcinolone.

## Substances interdites dans certains sports

### P1. Bètabloquants

Les bètebloquants sont interdits en compétition seulement, dans les sports suivants et aussi interdits hors-compétition si indiqué.

- 1) automobile (FIA);
- 2) billard (toutes les disciplines) (WCBS);
- 3) fléchettes (WDF);

4) golf (IGF);  
 5) skiën (FIS) voor het schansspringen, het skiën vrije stijl of halfpipe  
 skiën en het halfpipe of big air snowboarden;

6) onderwatersport (CMAS) in constant gewicht apneu met of zonder vinnen, dynamische apneu met en zonder vinnen, vrije immersie apneu, "Jump Blue" apneu, speervissen, statische apneu, targetschieten en variabel gewicht apneu;

7) schieten (ISSF, IPC), (ook verboden buiten wedstrijdverband);  
 8) boogschieten (WA), (ook verboden buiten wedstrijdverband).

Met inbegrip van, maar 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) Metipranolol;
- 13) Metoprolol;
- 14) Nadolol;
- 15) Oxprenolol;
- 16) Pindolol;
- 17) Propranolol;
- 18) Sotalol;
- 19) Timolol.

Gezien om te worden gevoegd bij het ministerieel besluit van 18 december 2019 houdende vaststelling van de lijst met verboden stoffen en methoden.

Brussel, 18 december 2019.

Voor het Verenigd College :

De Leden van het Verenigd College,  
 bevoegd voor het beleid inzake de gezondheid,  
 E. VAN DEN BRANDT

4) golf (IGF);  
 5) ski (FIS) pour le saut à skis, le saut freestyle/halfpipe et le snowboard halfpipe/big air;

6) sports subaquatiques (CMAS) pour l'apnée dynamique avec ou sans palmes, l'apnée en immersion libre, l'apnée en poids constant avec ou sans palmes, l'apnée en poids variable, l'apnée Jump Blue, l'apnée statique, la chasse sous-marine et le tir sur cible;

7) tir (ISSF, IPC) (aussi interdit hors-compétition);  
 8) tir à l'arc (WA) (aussi interdit hors-compétition).

Incluant sans s'y limiter :

- 1) Acébutolol;
- 2) Alprénolol;
- 3) Aténolol;
- 4) Bétaxolol;
- 5) Bisoprolol;
- 6) Bunolol;
- 7) Cartéolol;
- 8) Carvédilol;
- 9) Céliprolol;
- 10) Esmolol;
- 11) Labétalol;
- 12) Métipranolol;
- 13) Métoprolol;
- 14) Nadolol;
- 15) Oxprénoïl;
- 16) Pindolol;
- 17) Propranolol;
- 18) Sotalol;
- 19) Timolol.

Vu pour être annexé à l'arrêté ministériel du 18 décembre 2019 établissant la liste des substances et méthodes interdites.

Bruxelles, le 18 décembre 2019.

Pour le Collège réuni :

Les Membres du Collège réuni,  
 compétents pour la politique de Santé,  
 A. MARON

## ANDERE BESLUITEN — AUTRES ARRETES

### FEDERALE OVERHEIDS Dienst BUITENLANDSE ZAKEN, BUITENLANDSE HANDEL EN ONTWIKKELINGSSAMENWERKING

[C – 2019/42497]

#### Buitenlandse Carrière

##### Overplaatsingen

Bij koninklijk besluit van 26 oktober 2019 wordt de heer Johan INDEKEU ontheven uit zijn functie bij het Hoofdbestuur. Hij wordt geaccrediteerd als Ambassadeur van België in de Democratische Republiek Congo, met standplaats te Kinshasa.

Bij ministerieel besluit van 9 oktober 2019 wordt de heer Nico VAN DIJCK ontheven uit zijn functie van Ambassadesecretaris bij de Permanente Vertegenwoordiging van België bij de E.U. te Brussel. Hij wordt toegevoegd bij de Permanente Vertegenwoordiging van België bij de N.A.V.O. te Brussel als Adjunct posthoofd belast met het diplomatiek beleidsdomein.

Bij ministerieel besluit van 16 oktober 2019 wordt de heer Thomas STEVENS ontheven uit zijn functie bij het Hoofdbestuur. Hij wordt toegevoegd bij de Ambassade van België te Kinshasa als Adjunct posthoofd belast met het diplomatiek beleidsdomein.

### SERVICE PUBLIC FEDERAL AFFAIRES ETRANGERES, COMMERCE EXTERIEUR ET COOPERATION AU DEVELOPPEMENT

[C – 2019/42497]

#### Carrière extérieure

##### Mutations

Par arrêté ministériel du 26 octobre 2019, Monsieur Johan INDEKEU est déchargé de ses fonctions à l'Administration centrale. Il est accrédité en qualité d'Ambassadeur de Belgique en République démocratique du Congo, avec résidence principale à Kinshasa.

Par arrêté ministériel du 9 octobre 2019, Monsieur Nico VAN DIJCK est déchargé de ses fonctions de Secrétaire d'Ambassade auprès de la Représentation permanente de la Belgique auprès de l'U.E. à Bruxelles. Il est adjoint auprès de la Représentation permanente de la Belgique auprès de l'O.T.A.N. à Bruxelles, en qualité de Chef de mission adjoint chargé du domaine d'activité diplomatique.

Par arrêté ministériel du 16 octobre 2019, Monsieur Thomas STEVENS est déchargé de ses fonctions à l'Administration centrale. Il est adjoint auprès de l'Ambassade de Belgique à Kinshasa, en qualité de Chef de mission adjoint chargé du domaine d'activité diplomatique.