|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Royaume de Belgique |  | Koninkrijk België |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  | \_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  |  |  |
| **SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE, SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE ET ENVIRONNEMENT** |  | **FEDERALE OVERHEIDSDIENST VOLKSGEZONDHEID, VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN EN LEEFMILIEU** |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  |  |  |
| **Arrêté royal relatif à la notification des effets indésirables liés à l'utilisation de denrées alimentaires** |  | **Koninklijk besluit betreffende de melding van bijwerkingen in verband met het gebruik van voedingsmiddelen** |
|  |  |  |
| **PHILIPPE, Roi des Belges,** |  | **FILIP, Koning der Belgen,** |
|  |  |  |
| A tous, présents et à venir, Salut. |  | Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet. |
|  |  |  |
|  |  |  |
| 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 2, alinéa 6, inséré par la loi du 12 juillet 2022 ; |  | Gelet op de wet van 24 januari 1977 betreffende de bescherming van de gezondheid van de verbruikers op het stuk van de voedingsmiddelen en andere produkten, artikel 2, zesde lid, ingevoegd bij de wet van 12 juli 2022; |
|  |  |  |
| Vu l’avis du Conseil consultatif en matière de politique alimentaire et d’utilisation d’autres produits de consommation, donné le 14 février 2023; |  | Gelet op het advies van de Adviesraad inzake voedingsbeleid en gebruik van andere consumptieproducten, gegeven op 14 februari 2023; |
|  |  |  |
| Vu l’avis de l’Inspecteur des Finances, donné le XX XXX 2023 ; |  | Gelet op het advies van de inspecteur van Financiën, gegeven op XX XXX 2023; |
|  |  |  |
| Vu l’avis xxx du Conseil d’État, donné le XX XXX 2023, en application de l’article 84, §1er, alinéa 1er, 2°, des lois sur le Conseil d’État, coordonnées le 12 janvier 1973 ; |  | Gelet op advies xxx van de Raad van State, gegeven op XX XXX 2023, met toepassing van artikel 84, §1, eerste lid, 2°, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973; |
|  |  |  |
| Considérant le règlement (UE) 2016/679 du Parlement européen et du Conseil du 27 avril 2016 relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation de ces données, et abrogeant la directive 95/46/CE (règlement général sur la protection des données) ; |  | Overwegende verordening (EU) 2016/679 van het Europees Parlement en de Raad van 27 april 2016 betreffende de bescherming van natuurlijke personen in verband met de verwerking van persoonsgegevens en betreffende het vrije verkeer van die gegevens en tot intrekking van Richtlijn 95/46/EG (algemene verordening gegevensbescherming); |
|  |  |  |
| Sur la proposition du Ministre de la Santé publique et du Ministre de l’Agriculture, |  | Op de voordracht van de Minister van Volksgezondheid en de Minister van Landbouw, |
|  |  |  |
| Nous avons arrêté et arrêtons: |  | Hebben Wij besloten en besluiten Wij: |
|  |  |  |
| **Article 1er.** Le présent arrêté établit des règles auxquelles doivent satisfaire les denrées alimentaires mises dans le commerce lors de l’apparition d’effets indésirables afin d’assurer un niveau élevé de protection de la santé humaine. |  | **Artikel 1.** Dit besluit stelt regels vast waaraan in de handel gebrachte voedingsmiddelen moeten voldoen in geval van bijwerkingen, teneinde een hoog niveau van bescherming van de menselijke gezondheid te waarborgen. |
|  |  |  |
| **Art. 2.** Pour l’application du présent arrêté on entend par:  1° effet indésirable : réaction nocive pour la santé humaine imputable à l’utilisation normale ou raisonnablement prévisible d’une denrée alimentaire ;  2° opérateur : la personne physique non salariée, l'entreprise au sens de l’article I du livre I du Code de droit économique, ou l'association de droit public ou de droit privé, assurant, dans un but lucratif ou non, des activités liées aux étapes du conseil, de la production, de la transformation et de la distribution d'un produit;  3° Commission de Nutrivigilance : la Commission en charge de l’évaluation des effets indésirables liés à l’utilisation des denrées alimentaires, visée à l'article 22quater de la loi du 24 janvier 1977 relative à la protection de la santé des consommateurs en ce qui concerne les denrées alimentaires et les autres produits ;  4° Service : la Direction générale Animaux, Végétaux et Alimentation du Service public fédéral Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement. |  | **Art. 2.** Voor de toepassing van dit besluit wordt verstaan onder:  1° bijwerking: een reactie die schadelijk is voor de menselijke gezondheid die toe te schrijven is aan het normale of redelijkerwijs te verwachten gebruik van een voedingsmiddel;  2° operator: een zelfstandige natuurlijke persoon, een onderneming in de zin van artikel I van boek I van het Wetboek van economisch recht, of een publiek- of privaatrechtelijke vereniging, die, al dan niet met winstoogmerk, activiteiten verricht die verband houden met de stadia van het advies, de productie, verwerking en distributie van een product;  3° Commissie van Nutrivigilantie: de Commissie belast met de evaluatie van de bijwerkingen die verband houden met het gebruik van voedingsmiddelen, bedoeld in artikel 22quater van de wet van 24 januari 1977 betreffende de bescherming van de gezondheid van de gebruikers op het stuk van de voedingsmiddelen en andere produkten.;  4° Dienst : het Directoraat-Generaal Dier, Plant en Voeding van de Federale Overheidsdienst Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu. |
|  |  |  |
| **Art. 3.** §1er . Le Service met en œuvre un système de vigilance alimentaire, appelé Nutrivigilance , qui sert à recueillir des informations concernant les effets indésirables que présentent les certaines denrées alimentaires survenant chez l'homme.  §2. La nutrivigilance s'exerce sur :  1° les nouveaux aliments autorisés dans le cadre du règlement (UE) n° 2015/2283 du Parlement européen et du Conseil du 25 novembre 2015 relatif aux nouveaux aliments, modifiant le règlement (UE) n° 1169/2011 du Parlement européen et du Conseil et abrogeant le règlement (CE) n° 258/97 du Parlement européen et du Conseil et le règlement (CE) n° 1852/2001 de la Commission ;  2° les compléments alimentaires couverts par les arrêtés royaux du 30 mai 2021 concernant la mise dans le commerce de nutriments et de denrées alimentaires auxquelles des nutriments ont été ajoutés, du 29 août 2021 relatif à la fabrication et au commerce de compléments alimentaires contenant d’autres substances que des nutriments et des plantes ou des préparations de plantes et du 31 août 2021 relatif à la fabrication et au commerce de denrées alimentaires composées ou contenant des plantes ou préparations de plantes ;  3° les denrées alimentaires couvertes par le règlement (UE) n° 609/2013 du Parlement européen et du Conseil du 12 juin 2013 concernant les denrées alimentaires destinées aux nourrissons et aux enfants en bas âge, les denrées alimentaires destinées à des fins médicales spéciales et les substituts de la ration journalière totale pour contrôle du poids ;  4° les denrées alimentaires couvertes par le règlement (CE) n° 1925/2006 du Parlement européen et du Conseil du 20 décembre 2006 concernant l'adjonction de vitamines, de minéraux et de certaines autres substances aux denrées alimentaires.  §3. Le système de nutrivigilance est utilisé :  1° pour procéder à l'évaluation scientifique de toutes les informations,  2° pour examiner les options permettant de prévenir les risques ou de les réduire  3° et, au besoin, pour prendre des mesures d'ordre réglementaire concernant les ingrédients ou les produits.  §4. Le Service prend les mesures nécessaires pour assurer la mise en œuvre du système de nutrivigilance, notamment celles relatives :  1° à la mise en place d'un portail web national sur les denrées alimentaires disponible sur le site du SPF Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement et d’autres modes de déclaration ;  2° à l'enregistrement et au suivi de tout effet indésirable suspecté survenant sur le territoire belge et porté à sa connaissance par des opérateurs, des professionnels de la santé ou des citoyens;  3° à l'évaluation et au suivi des données résultant des activités de nutrivigilance, notamment de la Commission de Nutrivigilance mise en place par l’arrêté royal du XXX 2023;  4° à la surveillance des études scientifiques sur les effets indésirables des denrées alimentaires.  §5. Le Service s’engage à suivre le règlement (UE) 2016/679 du Parlement européen et du Conseil du 27 avril 2016 relatif à la protection des personnes physiques à l’égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation de ces données, et abrogeant la directive 95/46/CE  dans le cadre de la mise en œuvre et du contrôle du système de Nutrivigilance.  §6. En cas d’effet indésirable suspecté d’une denrée alimentaire visée au §2 mise dans le commerce sur le territoire belge :  1° les opérateurs notifient les effets indésirables dont ils ont connaissance ou dont on peut raisonnablement s’attendre à ce qu’ils aient connaissance au Service dans un délai de 5 jours ouvrables;  2° les organismes d’intérêt public ou d’utilité publique notifient les effets indésirables dont ils ont connaissance ou dont on peut raisonnablement s’attendre à ce qu’ils aient connaissance au Service au minimum une fois par mois;  3° les professionnels de la santé, tels les médecins, les pharmaciens et les autres professionnels des soins de santé, ainsi que les organismes ayant connaissance d’effets indésirables peuvent notifier les effets indésirables suspectés;  4° les citoyens peuvent notifier les effets indésirables suspectés. |  | **Art. 3**. §1. De Dienst implementeert een voedselbewakingssysteem, Nutrivigilantie genaamd, dat wordt gebruikt om informatie te verzamelen over bijwerkingen van bepaalde voedingsmiddelen bij mensen.  §2 Nutrivigilantie wordt uitgevoerd op:  1° nieuwe voedingsmiddelen toegelaten in het kader van artikel 2 van verordening (EU) nr. 2015/2283 van het Europees Parlement en de Raad van 25 november 2015 betreffende nieuwe voedingsmiddelen, tot wijziging van Verordening (EU) nr. 1169/2011 van het Europees Parlement en de Raad en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 258/97 van het Europees Parlement en de Raad en Verordening (EG) nr. 1852/2001 van de Commissie;  2° voedingssupplementen die vallen onder de koninklijke besluiten van 30 mei 2021 betreffende het in de handel brengen van nutriënten en van voedingsmiddelen waaraan nutriënten werden toegevoegd, van 29 augustus 2021 betreffende de fabricage van en de handel in voedingssupplementen die andere stoffen bevatten dan nutriënten en planten of plantenbereidingen en van 31 augustus 2021 betreffende de fabricage van en de handel in voedingsmiddelen die uit planten of uit plantenbereidingen samengesteld zijn of deze bevatten;  3° voedingsmiddelen die vallen onder verordening (EU) nr. 609/2013 van het Europees Parlement en de Raad van 12 juni 2013 inzake voor zuigelingen en peuters bedoelde levensmiddelen, voeding voor medisch gebruik en de dagelijkse voeding volledig vervangende producten voor gewichtsbeheersing;  4° voedingsmiddelen die vallen onder verordening (EG) nr. 1925/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 20 december 2006 betreffende de toevoeging van vitaminen en mineralen en bepaalde andere stoffen aan levensmiddelen.  §3. Het nutrivigilantiesysteem wordt gebruikt:  1° voor het uitvoeren van de wetenschappelijke evaluatie van alle informatie,  2° om de mogelijkheden te onderzoeken om risico's te voorkomen of te verminderen  3° en om, indien nodig, regelgevende maatregelen te nemen met betrekking tot de ingrediënten of producten.  §4. De Dienst neemt de nodige maatregelen om de toepassing van het voedselbewakingssysteemte waarborgen, met name die welke betrekking hebben op:  1° het opzetten van een nationaal webportaal over voedingsmiddelen dat beschikbaar is op de website van de FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu en andere rapporteringsmethoden;  2° de registratie en de opvolging van elke vermoedelijke bijwerking die zich op Belgisch grondgebied voordoet en waarvan zij door operatoren, beroepsbeoefenaars uit de gezondheidssector of burgers in kennis wordt gesteld;  3° de evaluatie en de opvolging van de gegevens die voortvloeien uit de activiteiten inzake nutrivigilantie, in het bijzonder van de Commissie van Nutrivigilantie opgericht bij het koninklijk besluit van XXX 2023;  4° het volgen van wetenschappelijk onderzoek naar de schadelijke effecten van levensmiddelen.  §5. De Dienst verbindt zich ertoe om verordening (EU) 2016/679 van het Europees Parlement en de Raad van 27 april 2016 betreffende de bescherming van natuurlijke personen in verband met de verwerking van persoonsgegevens en betreffende het vrije verkeer van die gegevens en tot intrekking van Richtlijn 95/46/EG na te leven bij de uitvoering van en het toezicht op het systeem van Nutrivigilantie.  §6. In geval van een vermoedelijke bijwerking van een op Belgisch grondgebied in de handel gebracht voedingsmiddel als bedoeld in §2:  1° moeten operatoren elke bijwerking waarvan zij op de hoogte zijn of waarvan redelijkerwijs kan worden verwacht dat zij op de hoogte zijn, binnen 5 werkdagen aan de Dienst melden;  2° moeten organisaties van openbaar belang of openbare nutsbedrijven melden bijwerkingen waarvan zij op de hoogte zijn of waarvan redelijkerwijs kan worden verwacht dat zij op de hoogte zijn, ten minste eenmaal per maand aan de dienst;  3° beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg, zoals artsen, apothekers en andere beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg, alsook organisaties die kennis hebben van bijwerkingen kunnen vermoedelijke bijwerkingenmelden;  4° burgers kunnen vermoedelijke bijwerkingen melden. |
|  |  |  |
| **Art. 4.** §1er.Pour le suivi des cas d’effet indésirable:  1° le Service peut demander des compléments d’information à l’opérateur ou à la personne qui a déclaré l’effet indésirable afin d’obtenir des informations exactes et vérifiables pour la réalisation de l'évaluation scientifique des notifications d'effets indésirables suspectés ;  2° le Service analyse les cas en collaboration avec la Commission ;  3° Le Service peut demander des évaluations supplémentaires au Conseil supérieur de la Santé ou à l’Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé ;  4° le Service émet annuellement les statistiques du système de nutrivigilance et les présente au Conseil consultatif en matière de politique alimentaire et d’utilisation d’autres produits de consommation.  §2. Suite à un effet indésirable, si l’opérateur prend des mesures correctrices, il doit en informer le Service. |  | **Art. 4.** §1. Voor de opvolging van bijwerkingen:  1° kan de Dienst de operator of de persoon die de bijwerking heeft gemeld om aanvullende informatie verzoeken om nauwkeurige en verifieerbare informatie te verkrijgen voor de wetenschappelijke evaluatie van de meldingen van vermoedelijke bijwerkingen;  2° analyseert de Dienst de gevallen in samenwerking met de Commissie;  3° kan de Dienst aan het Hoge Gezondheidsraad of aan het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondsproducten om aanvullende beoordelingen verzoeken;  4° de Dienst stelt jaarlijks statistieken op over het nutrivigilantiesysteem en legt deze voor aan de Adviesraad inzake voedselbeleid en gebruik van andere consumentenproducten.  §2. Als de operator naar aanleiding van een bijwerking corrigerende maatregelen neemt, moet hij de Dienst daarvan in kennis stellen. |
|  |  |  |
|  |  |  |
| **Art. 5.** Le ministre qui a la Santé publique dans ses attributions et le ministre qui a l’Agriculture dans ses attributions sont chargés, chacun en ce qui le concerne, de l'exécution du présent arrêté. |  | **Art. 5.** De minister bevoegd voor Volksgezondheid en de minister bevoegd voor Landbouw zijn, ieder wat hem betreft, belast met de uitvoering van dit besluit |
|  |  |  |
|  |  |  |
| , le |  | , |
|  | | |
| Par le Roi : |  | Van Koningswege: |
|  |  |  |
| Le Ministre de la Santé publique, |  | De Minister van Volksgezondheid, |
| Frank VANDENBROUCKE | | |
| Le Ministre de l’Agriculture, |  | De Minister van Landbouw, |
| David CLARINVAL | | |