

- Zelf als het geneesmiddel zonder voorschrift kan afgeleverd worden in het land waar het beschikbaar is, kan de apotheker het enkel invoeren en afleveren wanneer hij bezit is van een voorschrift vergezeld van de artsenverklaring.
- Men dient er aan te denken dat het mogelijk is dat het geneesmiddel om één of andere reden misschien nooit werd aanvaard in België, b.v. omwille van onvoldoende evidentie van doeltreffendheid of problemen in verband met veiligheid.
- Men dient er ook aan te denken dat bij invoer uit een land waar de controle op de kwaliteit van geneesmiddelen niet zo streng is als in België, de kwaliteit van het geneesmiddel niet op dezelfde manier kan worden gegarandeerd. Als verantwoordelijke voor de kwaliteit van de geneesmiddelen die hij aflevert, kan de apotheker weigeren het geneesmiddel in te voeren, indien hij van oordeel is dat de kwaliteit ervan niet kan gegarandeerd worden.
- De coördinaten van de informatiedienst van het *directoraat-generaal Geneesmiddelen* zijn:
 Bischoffsheimlaan 33, 1^{ste} verdieping
 1000 Brussel
 tel.: 02/227.55.44 of 02/227.55.68
 fax: 02/227.56.46
 e-mail: info.dgg@health.fgov.be

De artsenverklaring is te vinden in bijlage aan de omzendbrief nr. 415 „Voorschrijven van farmaceutische specialiteiten voor menselijk gebruik, waarvoor in België geen vergunning voor het in de handel brengen bestaat” (omzendbrief via <http://www.afigp.fgov.be/NL%20home/archief/omzendbrieven/ozb%20415.PDF>; „artsenverklaring” via <http://www.afigp.fgov.be/NL%20home/archief/omzendbrieven/ozb%20415%20annexe.PDF>).

FLASH

- ➡ In verband met **botulinetoxine** werd in de Folia van november 2003 vermeld dat de enige in België aanvaarde indicaties zijn: blefarospasme, faciale en cervicale dystonie (spasmodische torticollis) en bepaalde vormen van functionele dystonie (b.v. talipes equinus). Botulinetoxine wordt voor deze indicaties onder bepaalde voorwaarden terugbetaald. Er dient te worden vermeld dat sedert februari 2003, botulinetoxine in België eveneens geregistreerd is voor de behandeling van persisterende, ernstige, **primaire axillaire hyperhydrosis**, bij resistentie tegen lokale behandeling, maar het wordt op dit ogenblik niet terugbetaald voor deze indicatie. In verband met de behandeling van hyperhydrose, zie ook Folia van februari 2001.