



**Mondelinge vraag in commissie aan mevr. Onkelinx, minister van volksgezondheid, door dhr. Luc Goutry.**

**Betreft : Schengenverklaring voor ADHD-medicatie**

Nogal wat kinderen nemen, zoals u weet, Rilatine, Strattera.... In Nederland is er nogal wat te doen over het feit die personen steeds *een voorafgaandelijke Schengengoedkeuring moeten aanvragen bij de overheid* om Rilatine... en aanverwante medicaties mee de grens over te kunnen nemen bij vakanties, buitenlands verblijf... .

Verscheidene organisaties raden aan een *Schengenformulier* in te vullen, maar weten niets van die voorafgaandelijke goedkeuring.

Kan de minister hieromtrent verduidelijking verschaffen ?

Ik dank de minister voor haar antwoord.

Dhr. Luc Goutry  
CD&V- Kamerlid

## DE MINISTER VAN SOCIALE ZAKEN EN VOLKSGEZONDHEID

### **Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten**

Antwoord op parlementaire vraag nr. 14931 van 18/09/09 gesteld door de heer GOUTRY,  
Volksvertegenwoordiger

Ik heb de eer volgende informatie te verstrekken.

De Schengen-formulieren werden in België nooit gebruikt omdat de goedgekeurde versies in respectievelijk Nederlands, Frans en Duits niet identiek zijn en dus niet verwisselbaar zijn.

Er moet niettemin aan worden herinnerd dat artikel 4 a) van het verdrag van de Verenigde Naties uit 1971 over psychotrope stoffen voorziet in bijzondere bepalingen die het vervoeren door internationale reizigers van kleine hoeveelheden psychotrope bereidingen voor eigen gebruik toelaten. Er kan wel gevraagd worden naar een bewijs voor het feit dat deze bereidingen op een legale manier werden verkregen.

Er wordt bijgevolg aan reizigers die in het bezit zijn van psychotropen voor eigen gebruik aangeraden een kopie van het medisch voorschrift bij zich te dragen samen met een bewijs dat het geneesmiddel inderdaad door een apotheker is afgeleverd, bijvoorbeeld door een etiket van de apotheker op de verpakking.

Auteur : M.L. Bouffioux

Datum : 21.9.09