

Jaargang 1975

**519** WET van 29 augustus 1975 tot nadere wijziging van de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening (Stb. 1958, 408) (Aanpassing E.E.G.- en Beneluxregelingen).

WIJ JULIANA, BIJ DE GRATIE GODS, KONINGIN DER NEDERLANDEN, PRINSES VAN ORANJE-NASSAU, ENZ., ENZ., ENZ.,

Allen, die deze zullen zien of horen lezen, saluut! doen te weten:

Alzo Wij in overweging genomen hebben, dat het noodzakelijk is de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening (Stb. 1958, 408) <sup>1)</sup> te wijzigen met het oog op de aanpassing van die wet aan krachtens het Verdrag tot oprichting van de Europese Economische Gemeenschap (Trb. 1962, 104) en krachtens het Verdrag tot instelling van de Benelux Economische Unie (Trb. 1972, 123) tot stand gekomen bindende regelingen;

Zo is het, dat Wij, de Raad van State gehoord, en met gemeen overleg der Staten-Generaal, hebben goedgevonden en verstaan, gelijk Wij goedvinden en verstaan bij deze:

**Artikel I**

In de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening (Stb. 1958, 408) worden de volgende wijzigingen aangebracht:

**A**

Artikel 1 wordt gelezen: „1. In deze wet en de daarop berustende bepalingen wordt verstaan onder:

a. Onze Minister: Onze Minister van Volksgezondheid en Milieuhygiëne;

b. hoofdinspecteur: door Ons ingevolge de Gezondheidswet (Stb. 1956, 51) aangewezen hoofdinspecteur van de volksgezondheid;

c. inspecteur: door Ons ingevolge de Gezondheidswet aangewezen regionale inspecteur van de volksgezondheid;

d. substantie: stof van menselijke, dierlijke, plantaardige of chemische oorsprong, daaronder begrepen dieren, planten, delen van dieren of planten, alsmede micro-organismen;

e. geneesmiddel: substantie of samenstelling van substanties, welke is bestemd te worden gebruikt of op enigerlei wijze wordt aangeduid of aanbevolen als zijnde geschikt voor:

1°. het genezen, lenigen of voorkomen van enige aandoening, ziekteverschijnsel, pijn, verwonding of gebrek bij de mens,

2°. het herstellen, verbeteren of wijzigen van het functioneren van organen bij de mens,

3°. het stellen van een medische diagnose door toediening aan of aanwending bij de mens;

f. farmaceutische vorm: vorm welke met het oog op de toediening of aanwending van een geneesmiddel wordt gebezigd;

g. speciale benaming: benaming, welke niet of niet uitsluitend een soortnaam of wetenschappelijke benaming is;

h. farmaceutische specialité: geneesmiddel in een farmaceutische vorm, dat in de handel wordt gebracht onder een speciale benaming en in een standaardverpakking;

i. farmaceutisch preparaat: geneesmiddel in een farmaceutische vorm dat in de handel wordt gebracht, niet onder een speciale benaming of niet in een standaardverpakking;

j. artsnijbereidkunst:

1°. bereiden van geneesmiddelen, daaronder begrepen het in een farmaceutische vorm brengen, alsmede het verpakken en het etiketteren van de verpakking;

2°. afleveren van geneesmiddelen;

k. apotheek: lokaal dat, of bij elkaar behorende lokalen en bewaarplaatsen, welke door een apotheker of een apotheekhoudend geneeskundige wordt of worden gebruikt voor of in verband met de uitoefening van de artsnijbereidkunst;

l. recept: schriftelijke aanwijzing nopens de bereiding of de aflevering van een geneesmiddel, afgegeven door een geneeskundige, een tandarts of een vroedvrouw ten behoeve van een of meer met name genoemde dan wel met cijfers of letters aangeduide personen; met een recept wordt gelijkgesteld een afschrift, dat voldoet aan de voorschriften krachtens artikel 26 gegeven;

m. gevestigde apotheker: apotheker, ingeschreven in het register der gevestigde apothekers, bedoeld in artikel 14;

n. tweede apotheker: apotheker, ingeschreven in het register der tweede apothekers, bedoeld in artikel 14;

o. ziekenhuis: inrichting, waarin personen worden opgenomen voor het ondergaan van een genees-, heel- of verloskundig onderzoek of van een genees-, heel- of verloskundige behandeling.

2. Deze wet is niet van toepassing op geneesmiddelen, welke vallen onder de Wet op menselijk bloed (Stb. 1961, 182) en de Wet op sera en vaccins (Stb. 1927, 91).

3. Bij algemene maatregel van bestuur kunnen de artikelen 2, eerste lid, onder d, 3 en 8, geheel of gedeeltelijk niet van toepassing worden verklaard in bij die maatregel te bepalen gevallen of ten aanzien van bij die maatregel aangewezen geneesmiddelen, indien deze toepassing in het belang van de volksgezondheid niet nodig wordt geacht.”

**B**

Artikel 2 wordt gewijzigd als volgt:

1°. het eerste lid, onder d wordt gelezen: „in Nederland gevestigde personen, rechtspersonen daaronder begrepen, aan wie door Onze Minister vergunning is verleend, hetzij tot het bereiden van geneesmiddelen en het afleveren daarvan, hetzij uitsluitend tot het afleveren van geneesmiddelen. De vergunninghouder mag geneesmiddelen uitsluitend afleveren aan in Nederland gevestigde personen, rechtspersonen daaronder begrepen, die ingevolge deze wet geneesmiddelen mogen afleveren, alsmede aan ziekenhuizen, aan dierenartsen die de praktijk uitoefenen en aan bij algemene maatregel van bestuur

aangewezen categorieën van personen of instellingen met inachtneming van de bij of krachtens die maatregel gegeven voorschriften; hij mag niet over de toonbank verkopen noch open winkel houden. In het belang van de geneesmiddelenvoorziening kan een vergunning onder beperkingen worden verleend, kunnen aan de vergunning voorschriften worden verbonden en kunnen de aan een vergunning verbonden voorschriften worden gewijzigd. Onze Minister kan een vergunning weigeren, indien het belang van de volksgezondheid zulks vordert, en een vergunning intrekken, indien de vergunninghouder handelt in strijd met de bij of krachtens deze wet gegeven voorschriften, met de beperkingen waaronder de vergunning is verleend of met de aan de vergunning verbonden voorschriften.

Een beslissing tot weigering of tot intrekking van een vergunning, alsmede een beslissing tot wijziging van de aan een vergunning verbonden voorschriften is met redenen omkleed en wordt aan de betrokkene toegezonden bij aangetekende brief.”;

2°. het tweede lid, tweede volzin, wordt gelezen:

„Het verbod geldt niet voor het aan particuliere verbruikers anders dan op recept afleveren van farmaceutische specialités en farmaceutische preparaten die blijkens de standaardverpakking waarin zij zich bevinden kennelijk bestemd zijn om in die verpakking aan zodanige verbruikers te worden afgeleverd.”;

3°. in het tweede lid, laatste volzin, wordt in plaats van „aan verbruikers” gelezen: aan particuliere verbruikers.

## C

Artikel 3 wordt gewijzigd als volgt:

1°. onder vernummering van de leden 4 en 5 tot 5 onderscheidenlijk 6, worden de leden 1-3 vervangen door de volgende vier leden:

„1. Het College ter beoordeling van geneesmiddelen, genoemd in artikel 29, eerste lid, houdt van farmaceutische specialités en van farmaceutische preparaten, welke mogen worden bereid en afgeleverd, registers bij. Een aanvraag tot inschrijving in het register van farmaceutische specialités of van farmaceutische preparaten wordt bij het College schriftelijk ingediend door de in Nederland gevestigde fabrikant of importeur, dan wel in geval een ander in Nederland gevestigd persoon, rechtspersoon daaronder begrepen, dan de fabrikant of importeur voor het in Nederland in de handel brengen van een farmaceutische specialité of een farmaceutisch preparaat verantwoordelijk zal zijn, door deze laatste. Het College schrijft in het desbetreffende register slechts farmaceutische specialités, onderscheidenlijk farmaceutische preparaten in, indien:

a. na onderzoek van de door de aanvrager overgelegde gegevens blijkt dat zij:

1°. bij gebruik overeenkomstig het door de aanvrager opgegeven voorschrift naar redelijkerwijs mag worden aangenomen de gestelde werking, waaronder begrepen de werkzaamheid ten aanzien van de opgegeven indicaties, bezitten en niet schadelijk zijn voor de gezondheid;

2°. de opgegeven kwalitatieve en kwantitatieve samenstelling bezitten;

b. is voldaan aan de voorschriften, gegeven krachtens artikel 26, onder f.

2. Behoudens in geval van doorhaling, geldt een inschrijving voor een tijdvak van vijf jaren, te rekenen vanaf de dagtekening van de brief, bedoeld in de eerste volzin van het vierde lid, en wordt telkenmale met een gelijk tijdvak verlengd indien degeen, te wiens name de farmaceutische specialité of het farmaceutisch preparaat in het desbetreffende register staat ingeschreven, het College binnen drie maanden vóór het

verstrijken van dat tijdvak zulks per aangetekend schrijven heeft verzocht.

3. Een inschrijving wordt door het College geschorst of doorgehaald met inachtneming van de voorschriften, gegeven krachtens artikel 26, onder f. Een inschrijving wordt niet geweigerd, onderscheidenlijk geschorst of doorgehaald, dan nadat degeen die de inschrijving heeft aangevraagd, onderscheidenlijk degeen te wiens name de farmaceutische specialité of het farmaceutisch preparaat in het desbetreffende register staat ingeschreven is gehoord of behoorlijk is opgeroepen.

4. Van een beslissing ingevolge het eerste, onderscheidenlijk het derde lid doet het College onverwijld bij aangetekende brief mededeling aan de betrokkene. Een beslissing tot weigering, tot schorsing of tot doorhaling van een inschrijving is met redenen omkleed. Tegen een beslissing tot weigering of doorhaling van een inschrijving kan de betrokkene binnen dertig dagen na de dag van verzending van de brief van zodanige beslissing bij Ons in beroep komen.”;

2°. in het vijfde lid (nieuw) wordt in plaats van „verpakte geneesmiddelen” gelezen: „farmaceutische specialités en farmaceutische preparaten”;

3°. het zesde lid (nieuw) wordt gelezen:

„6. Het in het voorgaande lid vervatte verbod geldt niet voor het bereiden, het afleveren of het ter aflevering in voorraad hebben van zich nog in het stadium van proefneming bevindende ongeregistreeerde farmaceutische specialités en farmaceutische preparaten, een en ander indien is voldaan aan bij algemene maatregel van bestuur gestelde voorschriften.”;

4°. toegevoegd worden drie leden, luidende:

„7. De leden 1-6 zijn niet van toepassing ten aanzien van farmaceutische preparaten, welke door de personen bedoeld in artikel 4, eerste lid, onder a in hun apotheek zijn bereid en door hen uitsluitend worden afgeleverd aan personen die deze geneesmiddelen voor eigen gebruik of ter uitoefening van de geneeskunst aanwenden.

8. Ter uitvoering van een krachtens het Verdrag tot oprichting van de Europese Economische Gemeenschap of krachtens het Verdrag tot instelling van de Benelux Economische Unie tot stand gekomen bindende regeling inzake het in de handel brengen van geneesmiddelen kunnen bij algemene maatregel van bestuur regelen worden gesteld, waarbij kan worden afgeweken van de voorgaande bepalingen van dit artikel.

9. Het is verboden een farmaceutische specialité of een farmaceutisch preparaat aan te prijzen op een wijze welke misleidend is ten aanzien van de werking van het geneesmiddel, waaronder begrepen de werkzaamheid ten aanzien van de indicaties welke in het register, bedoeld in het eerste lid, zijn ingeschreven.”.

## D

Artikel 4 wordt gewijzigd als volgt:

1. de aanhef van het eerste lid wordt gelezen:

„Bij algemene maatregel van bestuur wordt, voor zover het belang van de volksgezondheid zulks vordert, bepaald welke geneesmiddelen slechts mogen worden afgeleverd.”;

2°. het eerste lid, onder c, wordt gelezen:

„door in Nederland gevestigde personen, rechtspersonen daaronder begrepen, aan wie daartoe door Onze Minister vergunning is verleend. De vergunninghouder mag de in de aanhef bedoelde geneesmiddelen uitsluitend afleveren aan in Nederland gevestigde personen, rechtspersonen daaronder begrepen, die zodanige geneesmiddelen ingevolge deze wet mogen afleveren, alsmede aan ziekenhuizen en aan bij algemene maat-

regel van bestuur aangewezen categorieën van personen of instellingen met inachtneming van de bij of krachtens die maatregel gegeven voorschriften; hij mag niet over de toonbank verkopen, noch open winkel houden. Het bepaalde in de laatste drie volzinnen van artikel 2, eerste lid, onder *d*, is van toepassing.”;

3°. het derde lid wordt gelezen:

„Indien het belang van de volksgezondheid zulks vordert, bepaalt Onze Minister, gehoord het College ter beoordeling van geneesmiddelen, genoemd in artikel 29, eerste lid, welke geneesmiddelen door de in het eerste lid, onder *a*, bedoelde personen uitsluitend op recept mogen worden afgeleverd en hij geeft voorschriften, waaronder in bijzondere gevallen van deze regel mag worden afgeweken. De geneesmiddelen ten aanzien waarvan de eerste volzin toepassing heeft gevonden mogen anders dan op recept slechts worden afgeleverd door de personen, bedoeld in het eerste lid, onder *b* en *c*, met inachtneming van hetgeen in die artikel-onderdelen is bepaald.”;

4°. het vierde lid wordt gelezen:

„Het is verboden de in het eerste en derde lid bedoelde geneesmiddelen op of in voor het publiek toegankelijke verkoopplaatsen andere dan apotheken, alsmede in de bij deze verkoopplaatsen behorende werk- en bergplaatsen, in verkoopautomaten en op of aan de openbare weg zich bevindende verkoopgelegenheden, aanwezig te hebben.”;

5°. in het vijfde en zesde lid wordt in plaats van „zelfstandigheden” gelezen: „substanties”.

#### E

Artikel 4A wordt gewijzigd als volgt:

1°. in dat artikel wordt in plaats van „zelfstandigheden”, onderscheidenlijk „zelfstandigheid” gelezen: „substanties”, onderscheidenlijk „substantie”;

2°. het vierde lid wordt gelezen: „Het bepaalde in de laatste drie volzinnen van artikel 2, eerste lid, onder *d*, is van toepassing.”.

#### F

In artikel 6, tweede lid, onder 1°, wordt in plaats van „verpakte geneesmiddelen” gelezen: „farmaceutische specialités”.

#### G

Artikel 8, eerste lid, wordt gelezen: „De geneeskundigen, niet bevoegd tot uitoefening der artseneijbereidkunst of die deze bevoegdheid niet mogen uitoefenen, tandartsen en vroedvrouwen mogen geneesmiddelen aan anderen dan de leden van hun gezin niet afleveren.”.

#### H

In artikel 11 wordt in plaats van „zelfstandigheden” gelezen: „geneesmiddelen”.

#### I

Artikel 13, tweede lid, wordt gelezen: „Het bestuur of bij gebreke daarvan de bestuurder van een ziekenhuis, is verplicht zorg te dragen:

*a.* dat de geneesmiddelen op zorgvuldige wijze worden bewaard en behandeld;

*b.* dat de inspecteur te allen tijde toegang wordt verleend tot de plaatsen, waar de geneesmiddelen worden bewaard, en hem alle gewenste inlichtingen ter zake van de naleving van de bij of krachtens deze wet vastgestelde bepalingen worden verstrekt.”.

#### J

Artikel 26, onder *f* en *g* wordt gelezen:

„*f.* de registratie, bedoeld in artikel 3, de schorsing en de doorhaling van die registratie, en voorts betreffende de bereiding, de verpakking, de etikettering van de verpakking, de geschriften in of gevoegd bij de verpakking, het verkopen, de aflevering, de invoer, de uitvoer, de handel, het ter aflevering in voorraad hebben en de aanprijzing van farmaceutische specialités en van farmaceutische preparaten, alsmede betreffende de door belanghebbenden te betalen vergoedingen voor onderzoek, registratie en toezicht op de naleving van deze voorschriften, een en ander zowel ten aanzien van hen die tot uitoefening der artseneijbereidkunst bevoegd zijn, als ten aanzien van degenen op wie de laatste volzin van artikel 2, tweede lid, van toepassing is; daarbij kunnen een of meer van die voorschriften van toepassing worden verklaard op enige substantie, indien dit in het belang van de volksgezondheid nodig wordt geacht;

*g.* de vereisten waaraan personen moeten voldoen om voor een vergunning, bedoeld in de artikelen 2, eerste lid, onder *d*, 4, eerste lid, onder *c*, en 4A, derde lid, onder *a* en *b*, in aanmerking te komen, alsmede de vereisten waaraan lokaliteiten moeten voldoen, waarin deze personen de farmaceutische specialités en farmaceutische preparaten bereiden, bewaren, afleveren en controleren; de vereisten, waaraan personen moeten voldoen, mogen slechts betrekking hebben op de vakbekwaamheid van deze personen”;

#### K

Artikel 27 wordt gewijzigd als volgt:

1°. het eerste lid wordt gelezen: „Er is een commissie, Geneesmiddelencommissie genaamd, welke leden en secretaris Wij benoemen en ontslaan en welke wordt gehoord over de ontwerpen van de algemene maatregelen van bestuur, bedoeld in de artikelen 1, derde lid, 3, achtste lid, 4, eerste lid, aanhef, en 26, onder *f*, *g* en *h*, en welke tevens wordt gehoord met betrekking tot het verlenen, weigeren of intrekken van de vergunningen, bedoeld in de artikelen 2, eerste lid, onder *d*, 4, eerste lid, onder *c*, alsmede met betrekking tot de voorschriften die aan deze vergunningen worden verbonden en de beperkingen waaronder zij worden verleend.”;

2°. aan het vierde lid wordt een volzin toegevoegd, luidende: „Wij kunnen voor ieder buitengewoon lid een plaatsvervangend buitengewoon lid benoemen, dat slechts optreedt bij verhindering of ontstentenis van het lid, in wiens plaats het is aangewezen.”.

#### L

Artikel 29 wordt gewijzigd als volgt:

1°. het eerste lid wordt gelezen: „Er is een College ter beoordeling van geneesmiddelen, waarvan Wij de leden en de secretaris benoemen en ontslaan en dat belast is met de registratie van farmaceutische specialités en farmaceutische preparaten, de schorsing en de doorhaling van die registratie, overeenkomstig de bij of krachtens deze wet gegeven voorschriften. Het College heeft tevens tot taak Onze Minister op verzoek of eigener beweging voorstellen te doen met betrekking tot maatregelen, welke met het oog op het voorkomen van schade voor de gezondheid van de mens bij gebruik van geneesmiddelen noodzakelijk zijn.”.

2°. in het derde lid wordt in plaats van „verpakte geneesmiddelen” gelezen: „farmaceutische specialités en farmaceutische preparaten”.

#### M

In artikel 30, eerste en tweede lid, wordt in plaats van „verpakte geneesmiddelen” gelezen: „farmaceutische specialités”.

## N

Artikel 31 wordt gewijzigd als volgt:

1°. in het eerste lid, onder *b*, wordt in plaats van „3, vierde lid,” gelezen: „3, vijfde en negende lid,”;

2°. in het eerste lid, onder *c*, wordt in plaats van „artikelen 3, derde lid, onder *b*, 4, 5 of 26” gelezen: „artikelen 3, achtste lid, 4, 5 of 26”;

3°. in het eerste lid, onder *e*, wordt in plaats van „voorwaarden” gelezen: „voorschriften”;

4°. in het tweede lid wordt in plaats van „zelfstandigheden” gelezen: „substanties”.

## O

In artikel 33, tweede lid, wordt in plaats van „zelfstandigheden” gelezen: „substanties”.

## P

In artikel 34, eerste lid, wordt aan het slot in plaats van „verpakte geneesmiddelen” gelezen: „farmaceutische specialités”.

## Artikel II

1. Voor de toepassing van dit artikel wordt verstaan onder:

*a.* „verpakt geneesmiddel”: geneesmiddel in de zin van artikel 1, onder *f*, van de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening, zoals dat artikelonderdeel luidde onmiddellijk vóór het in werking treden van deze wet;

*b.* „register van verpakte geneesmiddelen”: register, bedoeld in artikel 3, eerste lid, van de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening, zoals dat artikellid luidde onmiddellijk vóór het in werking treden van deze wet;

*c.* „College ter beoordeling van verpakte geneesmiddelen”: College, bedoeld in artikel 3, eerste lid, van de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening, zoals dat artikellid luidde onmiddellijk vóór het in werking treden van deze wet;

*d.* „register van farmaceutische specialités”: register, bedoeld in artikel 3, eerste lid, van de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening.

2. Een verzoek tot inschrijving van een verpakt geneesmiddel in het register van verpakte geneesmiddelen, waarop door het College ter beoordeling van verpakte geneesmiddelen nog niet is beslist, geldt als een aanvraag tot inschrijving van een farmaceutische specialité in het register van farmaceutische specialités.

3. Een geneesmiddel ter zake waarvan bij het in werking treden van deze wet een inschrijving in het register van verpakte geneesmiddelen gold, wordt geacht te zijn ingeschreven in het register van farmaceutische specialités. Ten aanzien van een inschrijving, bedoeld in de eerste volzin, wordt het in artikel 3, tweede lid, van de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening bedoelde tijdvak gerekend vanaf het in werking treden van deze wet.

4. Ten aanzien van farmaceutische specialités, niet zijnde een geneesmiddel als bedoeld in het derde lid, die bij het in werking treden van deze wet reeds in Nederland in de handel waren dan wel in Nederland werden bereid doch uitsluitend in het buitenland in de handel waren, geldt het in artikel 3, vijfde lid, van de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening vervatte verbod niet tot zes maanden na dat in werking treden. Indien vóór het verstrijken van die termijn een verzoek tot inschrijving in het register van farmaceutische specialités is ingediend, geldt dat verbod ook verder niet tot de eerste dag

van de derde kalendermaand na de dag waarop de beslissing op het verzoek onherroepelijk is geworden.

5. Ten aanzien van farmaceutische specialités waarvoor vóór 1 april 1964 een verzoek tot inschrijving in het register van verpakte geneesmiddelen was gedaan, waarop bij het in werking treden van deze wet nog niet onherroepelijk was beslist, geldt het verbod, vervat in artikel 3, vijfde lid, van de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening niet tot de eerste dag van de derde kalendermaand na de dag waarop de beslissing op het verzoek onherroepelijk is geworden.

6. Ten aanzien van farmaceutische preparaten, die bij het in werking treden van deze wet reeds in Nederland in de handel waren dan wel in Nederland werden bereid doch uitsluitend in het buitenland in de handel waren, is het vierde lid van overeenkomstige toepassing met dien verstande dat in plaats van „register van farmaceutische specialités” wordt gelezen: „register van farmaceutische preparaten”.

## Artikel III

Aan artikel 8 van de wet van 1 juni 1865 (*Stb.* 60)<sup>2)</sup>, regerende de uitoefening van de geneeskunst, wordt een volzin toegevoegd, luidende:

„Onder de wijze van gebruik wordt begrepen de maximaal per etmaal te gebruiken hoeveelheid, met dien verstande dat aanduidingen als „gebruik bekend”, „als voren” en dergelijke, niet geacht worden de wijze van gebruik aan te geven.”

## Artikel IV

Deze wet treedt in werking op een door Ons te bepalen tijdstip.

Lasten en bevelen, dat deze in het *Staatsblad* zal worden geplaatst, en dat alle ministeriële departementen, autoriteiten, colleges en ambtenaren, wie zulks aangaat, aan de nauwkeurige uitvoering de hand zullen houden.

Gegeven ten Paleize Soestdijk, 29 augustus 1975.

JULIANA.

*De Staatssecretaris van Volksgezondheid  
en Milieuhygiëne,*

HENDRIKS.

Uitgegeven de zestiende oktober 1975.

*De Minister van Justitie,*  
VAN AGT.

*Zie voor de behandeling in de Staten-Generaal:*

Kamerstukken II 1972/73, 12 448; 1973/74, 12 448; 1974/75, 12 448.

Hand. II 1974/75, bladz. 4575-4582.

Kamerstukken I 1974/75, 12 448 (114, 129).

Hand. I 1974/75, bladz. 1181-1183.

<sup>1)</sup> Laatstelijk gewijzigd bij de wet van 19 februari 1975, *Stb.* 150.

<sup>2)</sup> Laatstelijk gewijzigd bij de wet van 25 maart 1971, *Stb.* 253.