

Vu l'avis de la Commission des marchés publics, donné le 6 décembre 2007;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1^{er}, remplacé par la loi du 4 juillet 1989 et modifié par la loi du 4 août 1996;

Vu l'urgence;

Considérant que le Règlement (CE) n° 1422/2007 de la Commission du 4 décembre 2007 modifiant les directives 2004/17/CE et 2004/18/CE du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne leurs seuils d'application pour les procédures de passation des marchés, fixe de nouveaux seuils;

Considérant qu'il est nécessaire d'informer immédiatement les pouvoirs adjudicateurs au sujet des nouveaux montants applicables aux marchés publics annoncés à partir du 1^{er} janvier 2008,

Arrête :

Article 1^{er}. Le montant de 5.278.000 EUR prévu à l'article 1^{er}, § 2, de l'arrêté royal du 10 janvier 1996 relatif aux marchés publics de travaux, de fournitures et de services dans les secteurs de l'eau, de l'énergie, des transports et des services postaux est remplacé par le montant de 5.150.000 EUR.

Art. 2. Le montant de 422.000 EUR prévu à l'article 22, § 2, du même arrêté est remplacé par le montant de 412.000 EUR.

Art. 3. Le montant de 422.000 EUR prévu à l'article 43, § 2, du même arrêté est remplacé par le montant de 412.000 EUR.

Art. 4. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2008. Les marchés publics publiés avant cette date ou pour lesquels, à défaut de publication d'un avis, l'invitation à présenter une candidature ou à remettre offre est lancée avant cette date, demeurent soumis aux dispositions législatives et réglementaires en vigueur au moment de l'avis ou de l'invitation.

Bruxelles, le 17 décembre 2007.

G. VERHOFSTADT

Gelet op het advies van de Commissie voor de overheidsopdrachten, gegeven op 6 december 2007;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, vervangen bij de wet van 4 juli 1989 en gewijzigd bij de wet van 4 augustus 1996;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat de Verordening (EG) nr. 1422/2007 van de Commissie van 4 december 2007 tot wijziging van de Richtlijnen 2004/17/EG en 2004/18/EG van het Europees Parlement en de Raad wat betreft hun toepassingsdrempels inzake de procedures voor het plaatsen van opdrachten, nieuwe drempels bepaalt;

Overwegende dat het noodzakelijk is om de aanbestedende overheden onmiddellijk in kennis te stellen van de nieuwe bedragen, van toepassing op de overheidsopdrachten aangekondigd vanaf 1 januari 2008,

Besluit :

Artikel 1. Het bedrag van 5.278.000 EUR bepaald in artikel 1, § 2, van het koninklijk besluit van 10 januari 1996 betreffende de overheidsopdrachten voor aanneming van werken, leveringen en diensten in de sectoren water, energie, vervoer en postdiensten wordt vervangen door het bedrag van 5.150.000 EUR.

Art. 2. Het bedrag van 422.000 EUR bepaald in artikel 22, § 2, van hetzelfde besluit wordt vervangen door het bedrag van 412.000 EUR.

Art. 3. Het bedrag van 422.000 EUR bepaald in artikel 43, § 2, van hetzelfde besluit wordt vervangen door het bedrag van 412.000 EUR.

Art. 4. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2008. De overheidsopdrachten bekendgemaakt vóór deze datum of waarvoor, bij ontstentenis van een bekendmaking van een aankondiging, vóór deze datum wordt uitgenodigd om zich kandidaat te stellen of om een offerte in te dienen, blijven onderworpen aan de wettelijke en reglementaire bepalingen die gelden op het ogenblik van de aankondiging of van de uitnodiging.

Brussel, 17 december 2007.

G. VERHOFSTADT

SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

F. 2007 — 4831

[C - 2007/23587]

18 DECEMBRE 2007. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment l'article 35bis, § 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 13 décembre 2006;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, notamment l'annexe I, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 9 octobre 2007;

Vu les avis émis par l'Inspecteur des Finances donnés le 18 octobre 2007;

Vu les accords de Notre Ministre du Budget du 19 octobre 2007;

Vu les notifications aux demandeurs du 30 octobre 2007;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST SOCIALE ZEKERHEID

N. 2007 — 4831

[C - 2007/23587]

18 DECEMBER 2007. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 13 december 2006;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, inzonderheid op bijlage I, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 9 oktober 2007;

Gelet op de adviezen van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 18 oktober 2007;

Gelet op de akkoordbevindingen van Onze Minister van Begroting van 19 oktober 2007;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers van 30 oktober 2007;

Vu l'avis n° 43.810/1 du Conseil d'Etat, donné le 29 novembre 2007, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Gelet op advies nr 43.810/1 van de Raad van State, gegeven op 29 november 2007, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Arrête :

Article 1^{er}. Au chapitre I de l'annexe I de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

Besluit :

Artikel 1. In hoofdstuk I van de bijlage I van het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

- I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, §1er et §19, de la loi coordonnée par l'arrêté royal du 14.7.94 qui ont droit à une intervention majorée de l'assurance.
 I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, §1 en §19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.
 II = Intervention des autres bénéficiaires.
 II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
CHOLEMED 20		3DDD PHARMA		ATC: C10AA01				
B-41	2118-347	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	9,28	9,28	1,39	2,32
B-41	2118-354	84 comprimés pelliculés, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	22,27	22,27	3,34	5,57
B-41 *	0777-276	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1750	0,1750		
B-41 **	0777-276	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1437	0,1437		
CHOLEMED 40		3DDD PHARMA		ATC: C10AA01				
B-41	2118-362	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	12,37	12,37	1,86	3,09
B-41	2118-339	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	30,97	30,97	4,65	7,74
B-41 *	0777-284	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2512	0,2512		
B-41 **	0777-284	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2064	0,2064		
DOCSIMVASTA 20		DOCPHARMA		ATC: C10AA01				
B-41	1777-093	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	9,28	9,28	1,39	2,32
B-41	1777-127	84 comprimés pelliculés, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	22,27	22,27	3,34	5,57
B-41 *	0774-737	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1750	0,1750		
B-41 **	0774-737	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1437	0,1437		
DOCSIMVASTA 40		DOCPHARMA		ATC: C10AA01				
B-41	1777-085	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	12,37	12,37	1,86	3,09
B-41	1777-101	56 comprimés pelliculés, 40 mg	56 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	19,80	19,80	2,97	4,95
B-41	1777-119	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	30,97	30,97	4,65	7,74
B-41 *	0774-745	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2512	0,2512		
B-41 **	0774-745	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2064	0,2064		
MERCK-SIMVASTATINE 20 mg		MERCK GENERICS BELGIUM		ATC: C10AA01				
B-41	1796-259	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	9,94	9,94	1,49	2,48
B-41	1796-242	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	26,09	26,09	3,91	6,52
B-41 *	0774-711	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1935	0,1935		
B-41 **	0774-711	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1589	0,1589		
MERCK-SIMVASTATINE 40 mg		MERCK GENERICS BELGIUM		ATC: C10AA01				
B-41	1796-234	30 comprimés pelliculés, 40 mg	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	13,25	13,25	1,99	3,31
B-41	1796-226	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	31,39	31,39	4,71	7,85
B-41 *	0774-729	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2511	0,2511		
B-41 **	0774-729	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2063	0,2063		
SIMVAFOUR 20 mg		SOLVAY PHARMA		ATC: C10AA01				
B-41	2199-362	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	9,28	9,28	1,39	2,32
B-41	2199-388	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	25,78	25,78	3,87	6,44
B-41 *	0778-860	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1936	0,1936		
B-41 **	0778-860	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1590	0,1590		

SIMVAFOUR 40 mg		SOLVAY PHARMA				ATC: C10AA01		
B-41	2199-396	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	12,37	12,37	1,86	3,09
B-41	2199-412	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	30,97	30,97	4,65	7,74
B-41 *	0778-878	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2512	0,2512		
B-41 **	0778-878	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2064	0,2064		
SIMVASTAMED 20 mg		RANBAXY				ATC: C10AA01		
B-41	2308-369	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	9,28	9,28	1,39	2,32
B-41	2308-377	84 comprimés pelliculés, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	22,27	22,27	3,34	5,57
B-41 *	0782-318	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1750	0,1750		
B-41 **	0782-318	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1437	0,1437		
SIMVASTAMED 40 mg		RANBAXY				ATC: C10AA01		
B-41	2308-385	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	12,37	12,37	1,86	3,09
B-41	2308-393	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	30,97	30,97	4,65	7,74
B-41 *	0782-326	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2512	0,2512		
B-41 **	0782-326	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2064	0,2064		
SIMVASTATINE BEXAL 20 mg		SANDOZ				ATC: C10AA01		
B-41	1766-245	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	9,94	9,94	1,49	2,48
B-41	1766-252	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	26,09	26,09	3,91	6,52
B-41 *	0772-392	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1935	0,1935		
B-41 **	0772-392	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1589	0,1589		
SIMVASTATINE BEXAL 40 mg		SANDOZ				ATC: C10AA01		
B-41	1766-260	30 comprimés pelliculés, 40 mg	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	13,25	13,25	1,99	3,31
B-41	1766-278	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	31,39	31,39	4,71	7,85
B-41 *	0772-400	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2511	0,2511		
B-41 **	0772-400	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2063	0,2063		
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERIC				ATC: C10AA01		
B-41	1748-946	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	8,90	8,90	1,33	2,22
B-41	1748-953	84 comprimés pelliculés, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	17,26	17,26	2,59	4,31
B-41 *	0772-988	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1070	0,1070		
B-41 **	0772-988	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,0880	0,0880		
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERIC				ATC: C10AA01		
B-41	1748-961	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	11,86	11,86	1,78	2,96
B-41	1748-979	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	23,98	23,98	3,60	5,99
B-41 *	0772-996	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1712	0,1712		
B-41 **	0772-996	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1406	0,1406		
SIMVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ				ATC: C10AA01		
B-41	1777-473	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	9,28	9,28	1,39	2,32
B-41	1777-440	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	25,78	25,78	3,87	6,44
B-41 *	0774-547	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1936	0,1936		
B-41 **	0774-547	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1590	0,1590		
SIMVASTATINE SANDOZ 40 mg		SANDOZ				ATC: C10AA01		
B-41	1777-481	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	12,37	12,37	1,86	3,09
B-41	1777-499	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	30,97	30,97	4,65	7,74
B-41 *	0774-554	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2512	0,2512		
B-41 **	0774-554	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2064	0,2064		
SIMVASTATINE TEVA 20 mg		TEVA GENERICS BELGIUM				ATC: C10AA01		
B-41	2062-024	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	9,94	9,94	1,49	2,48
B-41	2062-032	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	26,09	26,09	3,91	6,52
B-41 *	0774-794	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1935	0,1935		
B-41 **	0774-794	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1589	0,1589		

SIMVASTATINE TEVA 40 mg		TEVA GENERICS BELGIUM		ATC: C10AA01				
B-41	2062-008	30 comprimés pelliculés, 40 mg	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	13,25	13,25	1,99	3,31
B-41	2062-016	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	31,39	31,39	4,71	7,85
B-41 *	0774-802	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2511	0,2511		
B-41 **	0774-802	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2063	0,2063		
SIMVASTATINE-RATIOPHARM 20 mg		RATIOPHARM BELGIUM		ATC: C10AA01				
B-41	1757-046	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	9,28	9,28	1,39	2,32
B-41	1757-053	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	25,78	25,78	3,87	6,44
B-41 *	0774-000	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1936	0,1936		
B-41 **	0774-000	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1590	0,1590		
SIMVASTATINE-RATIOPHARM 40 mg		RATIOPHARM BELGIUM		ATC: C10AA01				
B-41	1757-061	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	12,37	12,37	1,86	3,09
B-41	1757-079	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	30,97	30,97	4,65	7,74
B-41 *	0774-018	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2512	0,2512		
B-41 **	0774-018	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2064	0,2064		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 18 décembre 2007.

D. DONFUT

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 18 december 2007.

D. DONFUT