

- pour les heures creuses, le montant calculé en faisant application de la formule suivante: $(0,085 \times \text{ENDEX } 103) \text{ c€/kWh}$;

3° Pour le tarif exclusif nuit:

le montant calculé en faisant application de la formule suivante: $(0,085 \times \text{ENDEX } 103) \text{ c€/kWh}$;

L'article 3, § 2 du même arrêté, modifié par arrêté royal du 16 juin 2020, est modifié comme suit: « Au plus tard 14 jours après le début de chaque période tarifaire, la composante énergie de référence est transmise par la Commission aux entreprises d'électricité. »

CHAPITRE 3. — Dispositions finales

Art. 7. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} avril 2021.

Art. 8. Le ministre qui a l'Economie dans ses attributions et le ministre qui a l'Energie dans ses attributions sont chargés, chacun en ce qui le concerne, de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 5 mars 2021.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Economie,
P.-Y. DERMAGNE

Le Ministre de la Justice,
V. VAN QUICKENBORNE

La Ministre de l'Energie,
T. VAN DER STRAETEN

La Secrétaire d'Etat à la Protection du Consommateur,
E. DE BLEEKER

- voor de daluren, het bedrag berekend met toepassing van de volgende formule: $(0,085 \times \text{ENDEX } 103) \text{ c€/kWh}$;

3° Voor het exclusief nachttarief:

het bedrag berekend met toepassing van de volgende formule: $(0,085 \times \text{ENDEX } 103) \text{ c€/kWh}$;

Artikel 3, § 2 van hetzelfde besluit, gewijzigd bij koninklijk besluit van 16 juni 2020, wordt als volgt gewijzigd: "Ten laatste 14 dagen na het begin van elke tariefperiode wordt de referentie-energiecomponent door de Commissie aan de elektriciteitsbedrijven overgemaakt."

HOOFDSTUK 3. — Slotbepalingen

Art. 7. Dit besluit treedt in werking op 1 april 2021.

Art. 8. De minister bevoegd voor Economie en de Minister bevoegd voor Energie zijn, ieder wat hem betreft, belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 5 maart 2021.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Economie,
P.-Y. DERMAGNE

De Minister van Justitie,
V. VAN QUICKENBORNE

De Minister van Energie,
T. VAN DER STRAETEN

De Staatssecretaris voor Consumentenbescherming,
E. DE BLEEKER

AGENCE FEDERALE DES MEDICAMENTS ET DES PRODUITS DE SANTE

[C – 2021/40846]

2 MARS 2021. — Arrêté ministériel relatif à la Délegation de signature dans le cadre d'autorisation de mise sur le marché ou de mise en service de dispositifs médicaux

Le Ministre de la Santé publique,

Vu la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments, l'article 1bis, § 3, inséré par la loi du 21 juin 1983 et modifié par la loi du 20 octobre 1998 ;

Vu la loi du 20 juillet 2006 relative à la création et au fonctionnement médicaments et des produits de santé, l'article 7ter, inséré par la loi du 17 juillet 2015 ;

Vu l'arrêté royal du 18 mars relatif aux dispositifs médicaux, l'article 6,

Arrête :

Article 1^{er}. Délegation est accordée à l'Administrateur-général de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé (ci-après : AFMPS) pour signer les autorisations, conformément à l'article 59 du règlement (UE) 2017/745 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux, modifiant la directive 2001/83/CE, le règlement (CE) n° 178/2002 et le règlement (CE) n° 1223/2009, et abrogeant les directives 90/385/CEE et 93/42/CEE du Conseil, de la mise sur le marché ou la mise en service d'un dispositif médical donné pour lequel les procédures visées à l'article 52 du règlement précité n'ont pas été appliquées mais dont l'utilisation est dans l'intérêt de la santé publique ou de la sécurité ou de la santé des patients.

Art. 2. L'Administrateur-général de l'AFMPS fait rapport tous les trois mois au Ministre de la Santé publique sur les autorisations signées par le biais de cette délégation.

Bruxelles, le 2 mars 2021.

Fr. VANDENBROUCKE

FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR GENEESMIDDELEN EN GEZONDHEIDSPRODUCTEN

[C – 2021/40846]

2 MAART 2021. — Ministerieel besluit houdende de delegatie van handtekening met betrekking tot de toelating tot het in de handel brengen of in gebruik nemen van medische hulpmiddelen

De Minister van Volksgezondheid,

Gelet op de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen, artikel 1bis, § 3, ingevoegd bij de wet van 21 juni 1983 en gewijzigd bij de wet van 20 oktober 1998;

Gelet op de wet van 20 juli 2006 houdende de oprichting van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, artikel 7ter, ingevoegd bij de wet van 17 juli 2015;

Gelet op het koninklijk besluit van 18 maart 1999 betreffende de medische hulpmiddelen, artikel 6,

Besluit :

Artikel 1. Aan de Administrateur-generaal van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (hierna: FAGG) wordt delegatie van handtekening verleend voor de toelatingen voor het in de handel brengen of de ingebruikneming van medische hulpmiddelen, overeenkomstig artikel 59 van de Verordening (EU) 2017/745 van het Europees Parlement en de Raad van 5 april 2017 betreffende medische hulpmiddelen, tot wijziging van Richtlijn 2001/83/EG, Verordening (EG) nr. 178/2002 en Verordening (EG) nr. 1223/2009, en tot intrekking van Richtlijnen 90/385/EEG en 93/42/EEG van de Raad alsook zonder dat de in artikel 52 van voornoemde Verordening bedoelde procedures zijn uitgevoerd, maar waarvan het gebruik in het belang van de volksgezondheid, of de veiligheid of gezondheid van de patiënten is.

Art. 2. De Administrateur-generaal van het FAGG brengt om de drie maanden verslag uit aan de Minister van Volksgezondheid van de toelatingen die middels deze delegatie werden ondertekend.

Brussel, 2 maart 2021.

Fr. VANDENBROUCKE