

## SERVICE PUBLIC FEDERAL JUSTICE

[C – 2023/30976]

27 MARS 2023. — Arrêté royal fixant les règles d'évaluation en exécution de l'article 13, alinéa 2, de la loi du 18 octobre 2017 relative à la pénétration, à l'occupation ou au séjour illégitimes dans le bien d'autrui

PHILIPPE, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 18 octobre 2017 relative à la pénétration, à l'occupation ou au séjour illégitimes dans le bien d'autrui, l'article 13, alinéa 2 ;

Sur la proposition du Ministre de la Justice,

Nous avons arrêté et arrêtons :

**Article 1<sup>er</sup>.** L'évaluation sera, sur ordre du Ministre qui a la Justice dans ses attributions, effectuée par la Direction générale de la législation du Service Public Fédéral Justice en collaboration avec le service d'appui du Collège des procureurs généraux et du Collège des cours et tribunaux.

Le rapport d'évaluation est validé par les représentants des acteurs concernés.

**Art. 2.** Le rapport d'évaluation contient au moins :

- Une analyse quantitative et qualitative de l'application de la loi du 18 octobre 2017;
- Une évaluation des directives de politique criminelle applicables;
- L'évaluation de la coopération entre les acteurs impliqués;
- Les conclusions et recommandations éventuelles.

**Art. 3.** Le ministre qui a la Justice dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 27 mars 2023.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de la Justice,  
V. VAN QUICKENBORNE

## FEDERALE OVERHEIDSDIENST JUSTITIE

[C – 2023/30976]

27 MAART 2023. — Koninklijk besluit tot vaststelling van de evaluatieregels in uitvoering van artikel 13, tweede lid, van de wet van 18 oktober 2017 betreffende het onrechtmatig binnendringen in, bezetten van of verblijven in andermans goed

FILIP, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet van 18 oktober 2017 betreffende het onrechtmatig binnendringen in, bezetten van of verblijven in andermans goed, artikel 13, tweede lid;

Op de voordracht van de Minister van Justitie,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

**Artikel 1.** De evaluatie zal, in opdracht van de Minister bevoegd voor Justitie, worden uitgevoerd door het Directoraat-Generaal Wetgeving van de Federale Overheidsdienst Justitie met de medewerking van de steundienst van het College van procureurs-generaal en het College van de hoven en rechtbanken.

Het evaluatieverslag wordt door de vertegenwoordigers van de betrokken actoren gevalideerd.

**Art. 2.** Het evaluatieverslag bevat minstens :

- Een kwantitatieve en kwalitatieve analyse inzake de toepassing van de wet van 18 oktober 2017;
- Een evaluatie van de toepasselijke richtlijnen inzake het strafrechtelijke beleid;
- De evaluatie van de samenwerking tussen de betrokken actoren;
- De conclusies en de eventuele aanbevelingen.

**Art. 3.** De minister bevoegd voor Justitie is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 27 maart 2023.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Justitie,  
V. VAN QUICKENBORNE

AGENCE FEDERALE DES MEDICAMENTS  
ET DES PRODUITS DE SANTE

[C – 2023/41668]

13 AVRIL 2023. — Décision soumettant l'exportation des médicaments Metalyse 10000 U sol. inj. (pdr. + solv.) i.v. flac. + ser. préremplie 10000 U (50 mg) + 10 ml destinés au marché belge à une autorisation préalable

Le Ministre de la Santé publique,

Vu la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments à usage humain, l'article 12septies, alinéa 2 ;

Vu l'arrêté royal du 19 janvier 2023 portant exécution de l'article 12septies, alinéa 2, de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments, l'article 4, § 1<sup>er</sup>, § 2, alinéa 1<sup>er</sup> et § 3, alinéa 1<sup>er</sup> ;

Considérant que l'indisponibilité au sens de l'article 2, 29), de l'arrêté royal du 14 décembre 2006 relatif aux médicaments à usage humain et vétérinaire, du médicament Metalyse 10000 U sol. inj. (pdr. + solv.) i.v. flac. + ser. préremplie 10000 U (50 mg) + 10 ml a été communiquée à l'AFMPS ;

Considérant que l'indisponibilité du médicament Metalyse 10000 U sol. inj. (pdr. + solv.) i.v. flac. + ser. préremplie 10000 U (50 mg) + 10 ml se poursuivrait jusqu'au 8 mars 2024 ;

Considérant que le médicament Metalyse est utilisé pour le traitement de l'infarctus aigu du myocarde ;

Que l'administration du médicament Metalyse doit être effectuée le plus tôt possible (et en tout cas jamais plus tard que 6 à 12 heures après l'apparition des symptômes), et que l'intervalle de temps pendant lequel le médicament est administré détermine le résultat ;

Que l'absence d'administration du médicament peut entraîner la mort ou une invalidité grave et permanente ;

FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR GENEESMIDDELEN  
EN GEZONDHEIDSPRODUCTEN

[C – 2023/41668]

13 APRIL 2023. — Beslissing tot onderwerping van de uitvoer van het geneesmiddel Metalyse 10000 E inj. opl. (pdr. + oplosm.) i.v. flac. + voorgev. spuit 10000 E (50 mg) + 10 ml bestemd voor de Belgische markt aan een voorafgaande toelating

De Minister van Volksgezondheid,

Gelet op de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen voor menselijk gebruik, artikel 12septies, tweede lid;

Gelet op het koninklijk besluit van 19 januari 2023 tot uitvoering van artikel 12septies, tweede lid, van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen, artikel 4, § 1, § 2, eerste lid en § 3, eerste lid;

Overwegende dat de onbeschikbaarheid, in de zin van artikel 2, 29), van het koninklijk besluit van 14 december 2006 betreffende geneesmiddelen voor menselijk en diergeneeskundig gebruik, van het geneesmiddel Metalyse 10000 E inj. opl. (pdr. + oplosm.) i.v. flac. + voorgev. spuit 10000 E (50 mg) + 10 ml aan het FAGG werd meegedeeld;

Overwegende dat de onbeschikbaarheid van het geneesmiddel Metalyse 10000 E inj. opl. (pdr. + oplosm.) i.v. flac. + voorgev. spuit 10000 E (50 mg) + 10 ml tot 8 maart 2024 zou duren;

Overwegende dat het geneesmiddel Metalyse wordt gebruikt voor de behandeling van een acuut myocardinfarct;

Dat de toediening van het geneesmiddel Metalyse zo spoedig mogelijk (en in ieder geval nooit later dan 6 tot 12 uur na het optreden van de symptomen) dient te gebeuren, en dat het tijdsinterval waarbinnen het geneesmiddel wordt toegediend bepalend is voor de uitkomst;

Dat het niet toedienen van het geneesmiddel aanleiding kan geven tot overlijden of ernstige en blijvende handicap;