

Bijlage « Standaard gemediceerd voeder »

Code	Benoeming van het voeder	Benaming van de actieve substantie(s)	Gehalte in gram per 1 000 kg eindvoeder
101	Volledig voeder voor varkens	Tetracycline Tylosine	400 100
102	Volledig voeder voor varkens	Dimetridazol Furazolidone	350 300
103	Volledig voeder voor varkens	Simfadiimidine	1 200
104	Volledig voeder voor varkens	Lincomycine Spectinomycine	22 22
201	Volledig voeder voor varkens en pluimvee	Furazolidon	200
202	Volledig voeder voor varkens en pluimvee	Lincomycine Spectinomycine	33 66
2031	Volledig voeder voor varkens en pluimvee	Flubenzazol	30
2032	Volledig voeder voor varkens en pluimvee	Oxibendazol	40
204	Volledig voeder voor varkens en pluimvee	Tetracycline	400
301	Volledig voeder voor pluimvee	Furazolidon Tetracycline Tylosine	300 400 300
302	Volledig voeder voor pluimvee	Tylosine	300

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 26 februari 1985

BAUDOUIN

Van Koningswege :
De Minister van Buitenlandse Betrekkingen,

L. TINDEMANS

De Minister van Sociale Zaken :

J.-L. DEHAENE

De Staatssecretaris voor Landbouw,

P. DE KEERSMAEKER.

De Staatssecretaris voor Volksgezondheid en Leefmilieu,

F. AERTS

MINISTÈRE DE LA PRÉVOYANCE SOCIALE

F. 85 — 805

28 AVRIL 1985. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 2 septembre 1980 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques.

BAUDOUIN, Roi des Belges.

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 9 août 1963 instituant et organisant un régime d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité, notamment l'article 24, modifié par les lois des 24 décembre 1963, 8 avril 1965 et 8 août 1980, et l'article 25, § 2, modifié par la loi du 8 août 1980;

Vu l'arrêté royal du 2 septembre 1980 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques;

Vu l'avis émis les 28 février et 14 mars 1985 par le Conseil technique des spécialités pharmaceutiques institué auprès du Service des soins de santé de l'Institut national d'Assurance maladie-invalidité;

Vu l'avis émis le 1er mars 1985 par le conseil technique pharmaceutique institué auprès du Service des soins de santé de l'Institut national d'Assurance maladie-invalidité;

8

MINISTERIE VAN SOCIALE VOORZORG

N. 85 — 805

28 APRIL 1985. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen.

BOUDEWIJN, Koning der Belgen,

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

Gelet op de wet van 9 augustus 1963 tot instelling en organisatie van een regeling voor verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, inzonderheid op artikel 24, gewijzigd bij de wetten van 24 december 1963, 8 april 1965 en 8 augustus 1980, en artikel 25, § 2, gewijzigd bij de wet van 8 augustus 1980;

Gelet op het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoet komt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen;

Gelet op het advies uitgebracht op 28 februari en 14 maart 1985 door de technische raad voor farmaceutische specialiteiten ingesteld bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

Gelet op het advies uitgebracht op 1 maart 1985 door de technische farmaceutische raad ingesteld bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor Ziekte- en Invaliditeitsverzekering;

Vu l'avis émis le 15 avril 1985 par le Comité de gestion du Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1er, modifié par la loi du 9 août 1980;

Vu l'urgence;

Considérant qu'un fonctionnement efficace de l'Administration de l'Etat nécessite que les dispositions du présent arrêté doivent entrer en vigueur le plus vite possible et que l'application du présent arrêté implique une prompte information des intéressés :

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1er. A l'article 17 de l'arrêté royal du 2 septembre 1980 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques, le dernier alinéa est remplacé par les dispositions suivantes :

« L'absence de l'enregistrement par le Ministre de la Santé publique peut constituer une de ces circonstances particulières s'il s'agit d'un produit dont la charge financière grève lourdement le budget familial et pour lequel le conseil technique précité, après avoir entendu l'avis du représentant du Ministre qui a la Santé publique dans ses attributions, relève qu'il est thérapeutiquement indispensable pour le traitement d'affections survenant rarement et ne peut pas être remplacé par des produits de nature identique ou semblable commercialisés en Belgique.

Son remboursement n'est cependant dû que dans les conditions fixées au chapitre IV bis et après que le médecin-conseil ait constaté qu'il a été prescrit, importé et délivré conformément aux dispositions émanant du Ministre qui a la Santé publique dans ses attributions.

Dans ces cas, il ne doit pas être fait application des dispositions notamment en matière de prix reprises dans les articles 3, premier alinéa, 5 et 6 et celles reprises à l'article 10. »

Art. 2. A l'article 20, deuxième alinéa, du même arrêté, ajouter le produit « chlorhydrate de mébévérine ».

Art. 3. A l'annexe I du même arrêté, sont apportées les modifications suivantes :

1^o au chapitre I :

a) insérer les spécialités suivantes :

Gelet op het advies uitgebracht op 15 april 1985 door het Behoerscomité van de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor Ziekte- en Invaliditeitsverzekering;

Gelet op de wetten op de Raad van State gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wet van 9 augustus 1980;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat een efficiënte werking van de rijksadministratie maakt dat de bepalingen van dit besluit zo snel mogelijk in werking moeten treden en dat de toepassing van dit besluit een tijdige informatie van de betrokkenen noodzakelijk maakt :

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale Zaken,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In artikel 17 van het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van farmaceutische verstrekkingen, wordt het laatste lid vervangen door volgende bepalingen :

« Het ontbreken van de registratie door de Minister van Volksgezondheid kan een van die bijzondere omstandigheden zijn als het om een produkt gaat waarvan de financiële lasten zwaar wegen op een gezinsbudget en de hiervoren bedoelde technische raad, gehoord het advies van de vertegenwoordiger van de Minister die de Volksgezondheid onder zijn bevoegdheid heeft, vaststelt dat het therapeutisch onontbeerlijk is voor de behandeling van zeldzaam voorkomende aandoeningen en niet kan worden vervangen door produkten van identieke of soortgelijke aard die in België worden gecommmercialiseerd.

De vergoeding ervan is slechts verschuldigd onder de in hoofdstuk IV bis gestelde voorwaarden en nadat de adviserend geneesheer heeft vastgesteld dat het werd voorgeschreven, ingevoerd en afgeleverd conform de bepalingen uitgevaardigd door de Minister die de Volksgezondheid onder zijn bevoegdheid heeft.

In die gevallen dienen met name de bepalingen inzake de prijs verrat in de artikelen 3, eerste lid, 5 en 6, en deze opgenomen in artikel 10 niet te worden toegepast. »

Art. 2. In artikel 20, tweede lid, van hetzelfde besluit, het produkt « mebeverinehydrochloride » toevoegen.

Art. 3. In bijlage I van het zelfde besluit worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1^o in hoofdstuk I :

a) volgende specialiteiten invoegen :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegenwoordiging	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963. Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-22	ERYTHRO-500 S.M.B. 16 pulv. or. à 500 mg. * pr. pulv. or. à 500 mg.		441,— 20,13	66,—	110,—
B-182	GLAZIDIM Glaxo * pr. fl. I.M.-I.V. à 500 mg * pr. fl. I.M.-I.V. à 1 g * pr. fl. pr. perf. à 2 g.		407,— 787,— 1 556,—		
Cs-3	LYSOMUCIL Inpharzam 30 caps. à 200 mg * pr. caps. à 200 mg.		269,— 6,53	161,—	161,—
C-56	MOBISTAL Galephar 200 ml. sol. b. à 5 mg/5 ml. * pr. 5 ml. sol. b. à 5 mg		130,— 2,38	65,—	65,—
Cs-3	MUCOLAIR Riker 30 compr. à 200 mg. * pr. compr. à 200 mg.		269,— 6,53	161,—	161,—
B-198	PROSTIN VR Upjohn * pr. amp. inject. 1 ml. à 0,5 mg.		3 316,—		
Cs-3	SIROXYL Sopor 250 ml. sir. à 250 mg./5 ml. * pr. 5 ml. sir. à 250 mg.		195,— 2,84	117,—	117,—

b) ajouter une note en bas de page renvoyant à la spécialité GLAZIDIM Glaxo, libellée comme suit :

« Conformément aux dispositions de l'art. 15 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3 fl. à 500 mg. ou 1 g. ou par fl. à 2 g. »

c) ajouter une note en base de page renvoyant à la spécialité PROSTIN VR Upjohn, libellée comme suit :

« Conformément aux dispositions de l'art. 15 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par amp. inject. à 0,5 mg. »

2^o au chapitre IV :

a) au § 1, la condition « hypogammaglobulinémie de moins de 5 p.c. des protéines totales » est remplacée par la condition :

« hypogammaglobulinémie dont la teneur en I.G.G. est inférieure à 2 g. par litre ou, pour les cas de myélome I.G.G. et d'autres gammopathies (I.G.G.) monoclonales, étayées par une électrophorèse prouvant une teneur en I.G.G. résiduaire diminuée. »

b) au § 15, remplacer les conditions susceptibles de donner lieu au remboursement par les suivantes :

— hypogammaglobulinémie dont la teneur en I.G.G. est inférieure à 2 g. par litre ou, pour les cas de myélome I.G.G. et d'autre gammopathies (I.G.G.) monoclonales, étayées par une électrophorèse prouvant une teneur en I.G.G. résiduaire diminuée, si l'administration I.M. est contre-indiquée à cause de risques motivés de chocs anaphylactiques ainsi qu'à cause de risques d'hémorragies chez les patients présentant des anomalies de coagulation;

— si elles sont utilisées en milieu hospitalier pour le traitement :

- soit d'une septicémie bactérienne avec choc toxico-infectieux,
- soit d'une septicémie chez des patients qui, à la suite d'un traitement par immunosuppresseurs, se trouvent dans une situation de déficience immunitaire humorale.

c) au § 18, a, compléter les situations susceptibles de donner lieu au remboursement par l'indication suivante :

« Le remboursement de la spécialité PARLODEL est également autorisé si elle est prescrite pour traiter des cas démontrés d'hypogonadisme prolactinodépendant chez l'homme. »

d) au § 19 :

1. remplacer les dispositions reprises sous lettre f par les suivantes :

« f) les autorisations visées ci-dessus ne peuvent être accordées que s'il n'y a pas administration simultanée de produits admis en vertu des critères B-154 (DENOL), B-158 (GASTROZEPIN, ULCOGANT, ZANTAC) ou B-188 (MILID).

Si l'autorisation a été accordée pour le traitement du syndrome de Zollinger-Ellison, le remboursement de l'association avec la spécialité GASTROZEPIN est toutefois permis.

Si le médecin traitant désire poursuivre avec la spécialité TAGAMET un traitement commencé avec la spécialité ZANTAC, une nouvelle autorisation peut être accordée jusqu'à la fin de la période qui avait été initialement autorisée. »

2. compléter les conditions de remboursement par la disposition suivante :

« h) le remboursement peut également être autorisé pour la prévention des hémorragies gastro-duodénales chez les patients à risques hospitalisés : grands brûlés, traumatisés crâniens, polytraumatisés et patients sous ventilation artificielle.

Le remboursement sera accordé dans ces cas sans que le médecin-conseil doive l'autoriser, pour autant que le pharmacien hospitalier ait mentionné cette situation sur le relevé P. »

e) au § 33, sous lettre e, remplacer les termes « du critère B-158 » par les termes « des critères B-158 (TAGAMET, GASTROZEPIN, ULCOGANT, ZANTAC) ou B-188 (MILID). »

f) au § 34, remplacer les dispositions reprises sous lettre e par les suivantes :

e) l'autorisation visée ci-dessus ne peut être accordée que s'il n'y a pas administration simultanée de produits admis en vertu des critères B-154 (DENOL), B-158 (TAGAMET, ULCOGANT, ZANTAC) ou B-188 (MILID).

Si l'autorisation a été accordée pour le traitement du syndrome de Zollinger-Ellison, le remboursement de l'association avec la spécialité TAGAMET ou ZANTAC est toutefois permis. »

g) au § 35, sous lettre e, remplacer les termes « du critère B-154 » par les termes « des critères B-154 (DENOL) ou B-158 (TAGAMET, GASTROZEPIN, ULCOGANT, ZANTAC). »

h) au § 40, sous lettre e, remplacer les termes « du critère B-154 » par les termes « des critères B-154 (DENOL), B-158 (TAGAMET, GASTROZEPIN, ZANTAC), ou B-188 (MILID). »

b) een als volgt opgestelde en naar de specialiteit GLAZIDIM Glaxo, verwijzende voetnoot toevoegen :

« Conform de bepalingen van art. 15 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3 fl. à 500 mg. of 1 g. of per fl. à 2 g. »

c) een als volgt opgestelde en naar de specialiteit PROSTIN VR Upjohn verwijzende voetnoot toevoegen :

« Conform de bepalingen van art. 15 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per amp. inject. à 0,5 mg. »

2^o in hoofdstuk IV :

a) in § 1; wordt de voorwaarde « hypogamma-globulinemie van minder dan 5 pct. van de totale proteïnen » vervangen door de voorwaarde :

« hypogammaglobulinemieën waarvan het I.G.G.-tekort minder dan 2 g. per liter bedraagt of bij gevallen van I.G.G.-myeloom en andere monoclonale (I.G.G.) gammopathieën gestaafd door een elektroforese waarbij het gedaalde rest-I.G.G. wordt aangetoond. »

b) in § 15, de voorwaarden welke aanleiding kunnen geven tot vergoeding, vervangen door de volgende :

— hypogammaglobulinemieën waarvan het I.G.G.-tekort minder dan 2 g. per liter bedraagt of bij gevallen van I.G.G.-myeloom en andere monoclonale (I.G.G.) gammopathieën gestaafd door een elektroforese waarbij het gedaalde rest-I.G.G. wordt aangetoond, indien de I.M. toediening tegenaangewezen is wegens gemotiveerde risico's van anafylactische shock alsmede wegens gevaar voor bloedingen bij patiënten met stollingsafwijkingen;

— als ze in een verplegingsinstelling worden aangewend voor de behandeling van :

- hetzij een bacteriële septicemie met toxi-infectieuze shock,
- hetzij een septicemie bij patiënten welke ingevolge een behandeling met immunosuppresseiva in een toestand van humorale immuundeficiëntie verkeren.

c) in § 18, a, de toestanden welke aanleiding kunnen geven tot vergoeding aanvullen met volgende indicatie :

« De vergoeding van de specialiteit PARLODEL is eveneens toegestaan als zij wordt voorgeschreven ter behandeling van aange- toonde gevallen van prolactine afhankelijk hypogonadisme bij de man. »

d) in § 19 :

1. de sub litt. f vermeldde bepalingen door de volgende vervangen :

« f) de hiervoren bedoelde machtigingen mogen enkel worden verleend indien er geen gelijktijdige toediening is van produkten aangenomen bij toepassing van de criteria B-154 (DENOL), B-158 (GASTROZEPIN, ULCOGANT, ZANTAC) of B-188 (MILID).

Indien machtiging werd verleend voor de behandeling van het Zollinger-Ellison syndroom is de vergoeding van de associatie met de specialiteit GASTROZEPIN evenwel toegestaan.

Indien de behandelende arts een met de specialiteit ZANTAC begonnen behandeling wenst verder te zetten met de specialiteit TAGAMET, mag een nieuwe machtiging worden verleend, gaande tot het einde van de oorspronkelijk toegestane periode. »

2. de vergoedingsvoorwaarden aanvullen met volgende bepaling :

« h) de vergoeding mag insgelijks worden gemachtigd voor preventie van gastroduodenale hemorrhagieën bij ter verpleging opgenomen risicopatiënten : bij uitgebreide brandwonden, schedeltrauma, polytrauma en patiënten onder kunstmatige beademing.

In die gevallen kan de vergoeding worden toegestaan zonder dat de adviserend geneesheer ze dient te machtigen, voor zover de ziekenhuisapotheeker die toestand op de staat P heeft vermeld. »

e) in § 33, sub litt. e, de termen « criterium B-158 » vervangen door de termen « de criteria B-158 (TAGAMET, GASTROZEPIN, ULCOGANT, ZANTAC) of B-188 (MILID). »

f) in § 34, de bepalingen vermeld sub litt. e vervangen door de volgende :

e) de hiervoren bedoelde machtiging mag enkel worden verleend indien er geen gelijktijdige toediening is van produkten aangenomen bij toepassing van de criteria B-154 (DENOL), B-158 (TAGAMET, ULCOGANT, ZANTAC) of B-188 (MILID).

Indien machtiging werd verleend voor de behandeling van het Zollinger-Ellison syndroom is de vergoeding van de associatie met de specialiteit TAGAMET of ZANTAC evenwel toegestaan. »

g) in § 35, sub litt. e, de termen « van criterium B-154 » vervangen door de termen « van de criteria B-154 (DENOL) of B-158 (TAGAMET, GASTROZEPIN, ULCOGANT, ZANTAC). »

h) in § 40, sub litt. e, de termen « van criterium B-154 » vervangen door de termen « van de criteria B-154 (DENOL), B-158 (TAGAMET, GASTROZEPIN, ZANTAC), of B-188 (MILID). »

j) au § 42, remplacer les dispositions reprises sous lettre *f)* par les suivantes :

« *f)* les autorisations visées ci-dessus ne peuvent être accordées que s'il n'y a pas administration simultanée de produits admis en vertu des critères B-154 (DENOL), B-158 (TAGAMET, GASTROZEPIN, ULCOGANT) ou B-188 (MILID).

Si l'autorisation a été accordée pour le traitement du syndrome de Zollinger-Ellison, le remboursement de l'association avec la spécialité GASTROZEPIN est toutefois permis.

Si le médecin traitant désire poursuivre avec la spécialité ZANTAC, un traitement commencé avec la spécialité TAGAMET, une nouvelle autorisation peut être accordée jusqu'à la fin de la période qui avait été initialement autorisée. »

Art. 4. A l'annexe II du même arrêté, en catégorie B, le critère suivant est ajouté :

« 198 — Les spécialités à base d'alprostadil ».

Art. 5. Le présent arrêté entre en vigueur le 1er juin 1985.

Art. 6. Notre Ministre des Affaires sociales est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 26 avril 1985.

BAUDOIN

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales,
J.L. DEHAENE

MINISTÈRE DE L'AGRICULTURE

F. 85 — 806

13 MARS 1985. — Arrêté royal attribuant une subvention à l'Institut pour l'Encouragement de la Recherche scientifique dans l'Industrie et l'Agriculture (I.R.S.I.A.)

BAUDOIN, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 27 décembre 1984 ouvrant des crédits provisoires à valoir sur les budgets de l'année budgétaire 1985 et destinés à assurer la marche des services publics durant les mois de janvier, février et mars;

Vu le projet de loi contenant le budget du Ministère de l'Agriculture pour l'année budgétaire 1985 et notamment le Titre I, Section 32, article 41;

Vu l'arrêté royal n° 5 du 18 avril 1967 relatif au contrôle de l'octroi et de l'emploi des subventions;

Vu l'arrêté royal du 5 juin 1957 portant refonte du statut de l'Institut pour l'Encouragement de la Recherche scientifique dans l'Industrie et l'Agriculture (I.R.S.I.A.), modifié par l'arrêté royal n° 86 du 11 novembre 1967;

Vu l'arrêté royal du 29 mars 1968 portant des mesures d'exécution de l'article 2bis, § 3, du statut de l'Institut pour l'Encouragement de la Recherche scientifique dans l'Industrie et l'Agriculture « I.R.S.I.A. », refondu par l'arrêté royal du 5 juin 1957, modifié par l'arrêté royal n° 86 du 11 novembre 1967;

Considérant que l'activité de cet Institut est susceptible de favoriser, dans une large mesure, le développement agricole de la Belgique;

Vu l'avis favorable de l'Inspection des Finances, en date du 25 février 1985;

Sur la proposition de Notre Secrétaire d'Etat à l'Agriculture,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1er. Il est alloué à l'Institut pour l'Encouragement de la Recherche scientifique dans l'Industrie et l'Agriculture, à Bruxelles, titulaire du compte de chèques postaux n° 000-0265503-14 une subvention de quatre cent et six millions cinq cent mille francs (406 500 000 F) imputable sur l'article 41, littéra 40 du budget du Ministère de l'Agriculture, pour l'année budgétaire 1985, en vue de lui permettre de remplir sa mission au cours de l'année 1985.

j) in § 42, de sub litt. *f* vermelde bepalingen door de volgende vervangen :

« *f)* de hiervoren bedoelde machtigingen mogen enkel worden verleend indien er geen gelijktijdige toediening is van produkten aangenomen bij toepassing van de criteria B-154 (DENOL), B-158 (TAGAMET, GASTROZEPIN, ULCOGANT) of B-188 (MILID).

Indien machtiging werd verleend voor de behandeling van het Zollinger-Ellisonssyndroom is de vergoeding van de associatie met de specialiteit GASTROZEPIN evenwel toegestaan.

Indien de behandelende arts een met de specialiteit TAGAMET begonnen behandeling wenst verder te zetten met de specialiteit ZANTAC, mag een nieuwe machtiging worden verleend gaande tot het einde van de oorspronkelijk toegestane periode. »

Art. 4. In bijlage II van hetzelfde besluit wordt, in categorie B, volgend criterium toegevoegd :

« 198 — Specialiteiten op basis van alprostadil ».

Art. 5. Dit besluit treedt in werking op 1 juni 1985.

Art. 6. Onze Minister van Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 26 april 1985.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,
J.L. DEHAENE

MINISTERIE VAN LANDBOUW

N. 85 — 806

13 MAART 1985. — Koninklijk besluit houdende toekenning van een toelage aan het Instituut tot Aanmoediging van het Wetenschappelijk Onderzoek in Nijverheid en Landbouw (I.W.O.N.L.)

BOUDEWIJN, Koning der Belgen,

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

Gelet op de wet van 27 december 1984 waarbij voorlopige kredieten worden geopend, die in mindering komen van de begrotingen voor het begrotingsjaar 1985 en die bestemd zijn om tijdens de maanden januari, februari en maart de werking van de openbare diensten te waarborgen;

Gelet op het ontwerp van wet houdende de begroting van het Ministerie van Landbouw voor het begrotingsjaar 1985 en inzonderheid op Titel I, Sectie 32, artikel 41;

Gelet op het koninklijk besluit nr. 5 van 18 april 1967 betreffende de controle op de toekenning en op de aanwending van de toelagen;

Gelet op het koninklijk besluit van 5 juni 1957 houdende omwerking van het statuut van het Instituut tot Aanmoediging van het Wetenschappelijk Onderzoek in Nijverheid en Landbouw (I.W.O.N.L.), gewijzigd door het koninklijk besluit nr. 86 van 11 november 1967;

Gelet op het koninklijk besluit van 29 maart 1968 houdende uitvoeringsmaatregelen van artikel 2bis, § 3, van het statuut van het Instituut tot Aanmoediging van het Wetenschappelijk Onderzoek in Nijverheid en Landbouw « I.W.O.N.L. », omgewerkt bij koninklijk besluit van 5 juni 1957, gewijzigd bij koninklijk besluit nr. 86 van 11 november 1967;

Overwegende dat de werkzaamheid van dit Instituut de landbouwkundige ontwikkeling van België in hoge mate kan bevorderen;

Gelet op het gunstig advies van de Inspectie van Financiën, d.d. 25 februari 1985;

Op de voordracht van Onze Staatssecretaris voor Landbouw,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. Er wordt aan het Instituut tot Aanmoediging van het Wetenschappelijk Onderzoek in Nijverheid en Landbouw, te Brussel, titularis van postrekening nr. 000-0265503-14, een toelage van vierhonderd en zes miljoen vijfhonderdduizend frank (406 500 000 F) toegekend, aan te rekenen op artikel 41, littera 40, van de begroting van het Ministerie van Landbouw, voor het dienstjaar 1985, ten einde het toe te laten tijdens het jaar 1985 zijn opdracht te vervullen.