

erklärt wurde » (*Parl. Dok.*, Kammer, 2017-2018, DOC 54-3037/001, S.65). Diese Bestimmung zielte darauf ab, auf ähnliche Weise wie die nunmehr angefochtene Bestimmung für das Haushaltsjahr 2016 15 618 000,00 Euro der verfügbaren Mittel des Fonds der Kommission für Glücksspiele zu entwidmen und den allgemeinen Mitteln der Staatskasse zuzuweisen. In seinem Entscheid Nr. 42/2018 hat der Gerichtshof diese Bestimmung wegen Verstoßes gegen die Regeln der Zuständigkeitsverteilung für nichtig erklärt.

B.3. Der Widerruf der angefochtenen Bestimmung hat zur Folge, dass davon auszugehen ist, dass diese Bestimmung niemals existiert hat.

Die Klagen sind demzufolge gegenstandslos geworden.

Aus diesen Gründen:

Der Gerichtshof

weist die Klagen zurück.

Erlassen in niederländischer, französischer und deutscher Sprache, gemäß Artikel 65 des Sondergesetzes vom 6. Januar 1989 über den Verfassungsgerichtshof, am 22. November 2018.

Der Kanzler,
P.-Y. Dutilleux

Der Präsident,
A. Alen

AGENCE FEDERALE DES MEDICAMENTS ET DES PRODUITS DE SANTE

[C – 2019/30048]

12 DECEMBRE 2018. — Loi modifiant la loi du 5 juillet 1994 relative au sang et aux dérivés du sang d'origine humaine et la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités coordonnée le 14 juillet 1994 (1)

PHILIPPE, Roi des Belges,
A tous, présents et à venir, Salut.

La Chambre des représentants a adopté et Nous sanctionnons ce qui suit :

Article 1^{er}. La présente loi règle une matière visée à l'article 74 de la Constitution.

Art. 2. A l'article 1^{er}, § 2, de la loi du 5 juillet 1994 relative au sang et aux dérivés du sang d'origine humaine, les modifications suivantes sont apportées :

a) le 1^o est remplacé par ce qui suit :

« 1^o « sang » : le sang total prélevé chez un donneur et traité à des fins soit de transfusion soit de transformation ; »

b) le 1^o/1 est inséré, rédigé comme suit :

« 1^o/1 « dérivé stable du sang » : des substances thérapeutiques dérivées du sang qui ont acquis un haut degré de stabilisation »

Art. 3. A l'article 4 de la même loi, les modifications suivantes sont apportées :

1^o l'alinéa 1^{er} est remplacé par ce qui suit :

« Les activités liées à la collecte et au contrôle du sang humain et des dérivés labiles du sang, quel que soit l'usage auxquels ils sont destinés, et à leur transformation, à leur stockage et à leur distribution lorsqu'ils sont destinés à la transfusion, sont réservés exclusivement à des établissements qui répondent aux conditions déterminées par le Roi et qui sont agréés par le ministre qui a la Santé publique dans ses attributions. »

2^o dans l'alinéa 2, les mots « destinés à la transfusion » sont insérés entre les mots « dérivés labiles du sang » et les mots « , l'agrément »

3^o l'article est complété par un alinéa rédigé comme suit :

« En ce qui concerne les dérivés labiles du sang qui ne sont pas destinés à la transfusion et qui ne sont pas compris dans le champs d'application de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments, le Roi fixe les conditions dans lesquels ils peuvent être préparés, stockés, distribués, délivrés et administrés. »

Art. 4. Dans l'article 8, alinéa 2, de la même loi, inséré par la loi du 11 août 2017, les mots « alinéa 5 » sont remplacés par les mots « alinéa 4 ».

Art. 5. A l'article 9 de la même loi, remplacé par la loi du 19 mars 2013, les modifications suivantes sont apportées :

a) l'alinéa 2 est abrogé ;

b) dans l'alinéa 4, devenant l'alinéa 3, les mots « Sans préjudice de l'alinéa 3 » sont remplacés par les mots « Sans préjudice de l'alinéa 2 ».

FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR GENEESMIDDELEN EN GEZONDHEIDSPRODUCTEN

[C – 2019/30048]

12 DECEMBER 2018. — Wet tot wijziging van de wet van 5 juli 1994 betreffende bloed en bloedderivaten van menselijke oorsprong en van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen gecoördineerd op 14 juli 1994 (1)

FILIP, Koning der Belgen,
Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

De Kamer van volksvertegenwoordigers heeft aangenomen en Wij bekrachtigen hetgeen volgt :

Artikel 1. Deze wet regelt een aangelegenheid als bedoeld in artikel 74 van de Grondwet.

Art. 2. In artikel 1, § 2, van de wet van 5 juli 1994 betreffende bloed en bloedderivaten van menselijke oorsprong worden de volgende wijzigingen aangebracht :

a) de bepaling onder 1^o wordt vervangen als volgt :

"1^o "bloed" : volbloed dat bij een donor is afgenomen en behandeld is met het oog op transfusie of verdere verwerking;"

b) de bepaling onder 1^o/1 wordt ingevoegd, luidende :

"1^o/1 "stabiel bloedderivaat" : therapeutisch bestanddeel afgeleid van het bloed, dat een hoge stabilisatiegraad heeft bereikt;"

Art. 3. In artikel 4 van de wet van dezelfde wet worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1^o het eerste lid wordt vervangen als volgt :

"De werkzaamheden met betrekking tot het inzamelen en het testen van bloed en labiele bloedderivaten van menselijke oorsprong, ongeacht de bestemming ervan, en het bewerken, opslaan en distribueren van bloed en labiele bloedderivaten van menselijke oorsprong indien zij voor transfusie bestemd zijn, worden uitsluitend toevertrouwd aan instellingen die voldoen aan de voorwaarden die door de Koning zijn vastgesteld en zijn erkend door de minister tot wiens bevoegdheid de Volksgezondheid behoort."

2^o in het tweede lid worden de woorden "bestemd voor transfusie" ingevoegd tussen de woorden "labiele bloedderivaten" en "betreft,"

3^o Het artikel wordt aangevuld met een lid, luidende :

"Voor labiele bloedderivaten die niet bestemd zijn voor transfusiedoeleinden en die niet onder het toepassingsgebied van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen vallen, bepaalt de Koning onder welke voorwaarden deze kunnen worden bereid, opgeslagen, gedistribueerd, ter hand gesteld en toegediend."

Art. 4. In artikel 8, tweede lid, van dezelfde wet, ingevoegd bij de wet van 11 augustus 2017, worden de woorden "vijfde lid" vervangen door de woorden "vierde lid".

Art. 5. In artikel 9 van dezelfde wet, zoals vervangen bij de wet van 19 maart 2013, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

a) het tweede lid wordt opgeheven;

b) in het vierde lid, dat het derde lid wordt, worden de woorden "Onverminderd het derde lid" vervangen door de woorden "Onverminderd het tweede lid".

Art. 6. A l'article 16 de la même loi, les modifications suivantes sont apportées :

a) dans le paragraphe 1^{er}, 5°, les mots « en confrontant les résultats à partir d'un aliquote provenant de l'unité prélevée à celui obtenu sur l'un des échantillons prélevés simultanément aux fins d'analyse de laboratoire » sont remplacés par les mots « en effectuant deux tests indépendants du groupe sanguin ABO et du rhésus D à l'aide de deux réactifs distincts. Les deux déterminations doivent donner le même résultat. Quand le prélèvement est limité au plasma destiné au fractionnement, une détermination du groupe sanguin ABO et du rhésus D n'est pas requise » et les mots « La détermination des groupes sanguins ABO et du Rhésus D ne peut se faire par une méthode utilisant des cartes à sérum desséché » sont abrogés ;

b) dans le paragraphe 2, l'alinéa 1^{er} est complété par la phrase suivante :

« Lorsque le prélèvement du plasma est uniquement destiné au fractionnement, une détermination du groupe sanguin ABO et du rhésus D n'est pas requise. »

Art. 7. L'article 20/1, § 2, alinéa 2, de la même loi, inséré par la loi du 10 avril 2014 et remplacé par la loi du 18 décembre 2016, est complété par le 4°, rédigé comme suit :

« 4° la manière dont il est calculé si les hôpitaux respectent l'obligation visée à l'alinéa 1^{er}. »

Art. 8. Dans le titre III, chapitre V, section X de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités coordonnée le 14 juillet 1994, il est inséré un article 67/1 rédigé comme suit :

« Art. 67/1. Pour la délivrance des dérivés stables de plasma concernés, l'octroi d'une intervention de l'assurance est subordonné à la condition que l'hôpital délivrant satisfait à la disposition visée à l'article 20/1, § 2, de la loi du 5 juillet 1994 relative au sang et aux dérivés du sang d'origine humaine. Les hôpitaux qui ne satisfont pas à cette disposition ne peuvent pas mettre des montants à charge des patients pour la délivrance des dérivés stables de plasma concernés. »

Art. 9. L'article 8 produit ses effets le 1^{er} octobre 2018.

Promulguons la présente loi, ordonnons qu'elle soit revêtue du sceau de l'Etat et publiée par le *Moniteur belge*.

Donné à Bruxelles, le 12 décembre 2018.

PHILIPPE

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
M. DE BLOCK

Scellé du sceau de l'Etat :

Le Ministre de la Justice,

K. GEENS

Note

(1) Chambre des représentants (www.lachambre.be)

Documents : 54-3346 (2019-2019)

001 : Projet de Loi

002 : Rapport

003 : Texte adopté par la Commission de la santé publique, de l'environnement et du renouveau de la société

004 : Texte adopté en séance plénière

Compte rendu intégral : 29 novembre 2018.

Art. 6. In artikel 16 van dezelfde wet, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

a) In paragraaf 1, in de bepaling onder 5° worden de woorden "voor een deeltje van een afgenomen eenheid met de resultaten voor een gelijktijdig afgenomen monster, bestemd voor laboratoriumonderzoek" door de woorden "door twee onafhankelijke ABO en rhesus D testen te verrichten met twee onafhankelijke reagentia. De twee bepalingen moeten hetzelfde resultaat geven. Het uitvoeren van een bepaling van de bloedgroep ABO en rhesus D is niet vereist wanneer uitsluitend plasma bestemd voor fractionering wordt afgenomen" en worden de woorden "De bloedgroepen ABO en de Rhesus D mogen niet worden bepaald aan de hand van een methode waarbij gebruik wordt gemaakt van kaarten met gedroogd serum" opgeheven;

b) In paragraaf 2, wordt het eerste lid aangevuld met de volgende zin :

"Bij het afnemen van plasma uitsluitend bestemd voor fractionering is een bepaling van de bloedgroep ABO en rhesus D niet vereist."

Art. 7. artikel 20/1, § 2, tweede lid, van dezelfde wet, ingevoegd bij de wet van 10 april 2014 en vervangen bij de wet van 18 december 2016, wordt aangevuld met de bepaling onder 4°, luidende:

"4° de wijze waarop berekend wordt of de ziekenhuizen aan de in het eerste lid bedoelde verplichting voldoen."

Art. 8. In titel III, hoofdstuk V, afdeling X, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, wordt een artikel 67/1 ingevoegd, luidende:

"Art. 67/1. Voor de verstrekking van de betrokken stabiele plasmaderivaten wordt de verzekeringstegemoetkoming afhankelijk gesteld van de voorwaarde dat het afleverende ziekenhuis voldoet aan de verplichting bedoeld in artikel 20/1, § 2, van de wet van 5 juli 1994 betreffende bloed en bloedderivaten van menselijke oorsprong. De ziekenhuizen die niet aan die verplichting voldoen mogen voor de verstrekking van de betrokken stabiele plasmaderivaten geen bedragen aanrekenen aan de patiënt."

Art. 9. Artikel 8 heeft uitwerking met ingang van 1 oktober 2018.

Kondigen deze wet af, bevelen dat zij met 's Lands zegel zal worden bekleed en door het *Belgisch Staatsblad* zal worden bekendgemaakt.

Gegeven te Brussel, 12 december 2018.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
M. DE BLOCK

Met 's Lands zegel gezegeld :

De Minister van Justitie,

K. GEENS

Nota

(1) Kamer van volksvertegenwoordigers (www.dekamer.be)

Stukken: 54-3346 (2018-2019)

001: Wetsontwerp

002: Verslag

003: Tekst aangenomen door de Commissie voor Volksgezondheid, Leefmilieu en Maatschappelijke hernieuwing

004: Tekst aangenomen in plenaire vergadering

Integraal verslag: 29 november 2018.