

Gelet op het advies nr.67.579/2 van de Raad van State, gegeven op 29 juni 2020 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In bijlage I van het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

In hoofdstuk II, § 20008 wordt geschrapt (MEDRONATE DRAXIMAGE);

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, 12 juli 2020.

M. DE BLOCK

Vu l'avis n°67.579/2 du Conseil d'Etat, donné le 29 juin 2020, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1er, 2^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-pharmaceutiques, sont apportées les modifications suivantes :

Au chapitre II, le § 20008 est supprimé (MEDRONATE DRAXIMAGE) ;

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 12 juillet 2020.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/42221]

14 JULI 2020. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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, 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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, vervangen bij de het koninklijk besluit van 16 maart 2010 en gewijzigd bij de koninklijk besluiten van 5 maart 2012 en 19 april 2014;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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, artikelen 84 en 128,

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 14 juli 2020;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 augustus 2020, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrijf op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op het advies nr. 67.755 /2 van de Raad van State, gegeven op 13 juli 2020 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2020/42221]

14 JUILLET 2020. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1, 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 en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016 et § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, § 1^{er}, point B, remplacé par l'arrêté royal du 16 mars 2010 et modifié par les arrêtés royaux des 5 mars 2012 et 19 avril 2014 ;

Vu l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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, les articles 84 et 128 ;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 14 juillet 2020 ;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} août 2020, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments ;

Vu l'urgence, motivée par le fait que le ticket-modérateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-modérateur soit correctement tarifié dans l'intérêt du patient ;

Vu l'avis n° 67.755/2 du Conseil d'Etat, donné le 13 juillet 2020, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1er, 3°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des

verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

1° in hoofdstuk I, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1° au chapitre I, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II	
CO-BISOPROLOL EG 10 mg/25 mg			EUROGENERICCS					ATC: C07BB07	
B-15 ***	0774-315 0774-315	28 filmomhulde tabletten, 10 mg / 25 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 25 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg / 25 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 25 mg	G	3,60 0,1658	3,60 0,1658	0,0339	0,0568	
DICLOFENAC EG			EUROGENERICCS					ATC: M01AB05	
B-60 ***	0735-738 0735-738	30 omhulde tabletten, 25 mg 1 omhulde tablet, 25 mg	30 comprimés enrobés, 25 mg 1 comprimé enrobé, 25 mg	G	1,08 0,0530	1,08 0,0530	0,0097	0,0160	
IBUPROFEN TEVA 400 mg			AREGA PHARMA					ATC: M01AE01	
B-60 ***	0745-356 0745-356	30 omhulde tabletten, 400 mg 1 omhulde tablet, 400 mg	30 comprimés enrobés, 400 mg 1 comprimé enrobé, 400 mg	G	1,02 0,0509	1,02 0,0509	0,0090	0,0150	
LIPITOR 10				PFIZER (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)					ATC: C10AA05
B-41	1361-526 1361-526	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	R	13,78 7,13	13,78 7,13	1,89	3,15	
B-41 *	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1095	0,1095	+0,0000	+0,0000	
B-41 **	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,0900	0,0900			
B-41 ***	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1094	0,1094	0,0225	0,0375	
LIPITOR 20				PFIZER (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)					ATC: C10AA05
B-41	1361-542 1361-542	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	R	23,31 14,69	23,31 14,69	3,85	6,47	
B-41 *	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2257	0,2257	+0,0000	+0,0000	
B-41 **	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,1854	0,1854			
B-41 ***	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2229	0,2229	0,0458	0,0770	
LIPITOR 40				PFIZER (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)					ATC: C10AA05
B-41	1641-018 1641-018	84 filmomhulde tabletten, 40 mg	84 comprimés pelliculés, 40 mg	R	23,31 14,69	23,31 14,69	3,85	6,47	
B-41 *	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,2257	0,2257	+0,0000	+0,0000	
B-41 **	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,1854	0,1854			
B-41 ***	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,2229	0,2229	0,0458	0,0770	
LYRICA 150 mg				PFIZER (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)					ATC: N03AX16
B-262	2616-472 2616-472	200 capsules, hard, 150 mg	200 gélules, 150 mg	R	71,48 56,98	71,48 56,98	9,90	15,00	
B-262 *	0781-815	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	R	0,3376	0,3376	+0,0000	+0,0000	
B-262 **	0781-815	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	R	0,3020	0,3020			
B-262 ***	0781-815	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	R	0,3344	0,3344	0,0495	0,0750	
LYRICA 25 mg				PFIZER (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)					ATC: N03AX16

B-262	3209-137	100 capsules, hard, 25 mg	100 gélules, 25 mg	R	14,24 7,49	14,24 7,49	1,99	3,31
B-262 *	7713-704	1 capsule, hard, 25 mg	1 gélule, 25 mg	R	0,0967	0,0967	+0,0000	+0,0000
B-262 **	7713-704	1 capsule, hard, 25 mg	1 gélule, 25 mg	R	0,0794	0,0794		
B-262 ***	7713-704	1 capsule, hard, 25 mg	1 gélule, 25 mg	R	0,0965	0,0965	0,0199	0,0331
LYRICA 300 mg				(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)				ATC: N03AX16
B-262	2616-480	200 capsules, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg	R	100,04 82,99	100,04 82,99	9,90	15,00
B-262	2616-480							
B-262 *	0781-823	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,4754	0,4754	+0,0000	+0,0000
B-262 **	0781-823	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,4399	0,4399		
B-262 ***	0781-823	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,4773	0,4773	0,0495	0,0750
MATRIFEN 25 µg/h				TAKEDA BELGIUM				ATC: N02AB03
B-56	2385-482	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	10 dispositifs transdermiques, 25 µg/h	G	31,47 21,85	31,47 21,85	5,00	8,40
B-56	2385-482							
B-56 *	0786-236	1 pleister voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	1 dispositif transdermique, 25 µg/h	G	2,8200	2,8200		
B-56 **	0786-236	1 pleister voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	1 dispositif transdermique, 25 µg/h	G	2,3160	2,3160		
OLMESARTAN/AMLODIPINE KRKA 20 mg/5 mg				KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)				ATC: C09DB02
	7721-731	28 filmomhulde tabletten, 20 mg/ 5 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg/ 5 mg		11,07	11,07		
B-224 ***	7721-731	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg	G	0,5096	0,5096	0,1050	0,1746
OXYCODON SANDOZ 80 mg				SANDOZ				ATC: N02AA05
	7702-194	30 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	30 comprimés à libération prolongée, 80 mg		19,20	19,20		
B-56 ***	7702-194	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	G	0,7954	0,7954	0,1523	0,2560
PAROXETINE MYLAN 20 mg				MYLAN				ATC: N06AB05
B-73	2646-982	56 filmomhulde tabletten, 20 mg (blisterverpakking)	56 comprimés pelliculés, 20 mg (plaquette thermoformée)	G	17,20 9,79	17,20 9,79	2,60	4,33
B-73	2646-982							
B-73 *	0771-295	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2556	0,2556		
B-73 **	0771-295	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2100	0,2100		
B-73 ***	0771-295	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2456	0,2456	0,0467	0,0785

2° in hoofdstuk II :

a) In § 20000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre II :

a) Au § 20000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II	
PANTOMED 20 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02									
B-48	2557-205	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	11,44	11,44	1,41	2,35	
	2557-205				5,31	5,31			
B-48 *	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1185	0,1185			
B-48 **	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0973	0,0973			
B-48 ***	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1183	0,1183	0,0243	0,0406	
PANTOMED 20 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02									
	0791-186	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg		2,66	2,66			
B-48 *	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1185	0,1185			
B-48 **	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0973	0,0973			
B-48 ***	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1183	0,1183	0,0243	0,0406	

b) In § 30000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 30000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II	
PANTOMED 20 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02									
C-31 *	0791-186	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg		5,31	5,31			
C-31 *	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1185	0,1185			
C-31 **	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0973	0,0973			
C-31 ***	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1183	0,1183	0,0243	0,0406	
PANTOMED 20 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02									
C-31	2557-197	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	8,01	8,01	2,35	2,35	
	2557-197				2,66	2,66			
C-31 *	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1185	0,1185			
C-31 **	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0973	0,0973			
C-31 ***	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1183	0,1183	0,0243	0,0406	

3° in hoofdstuk IV :

a) In § 2680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

3° au chapitre IV :

a) Au § 2680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II	
DETRUSITOL RETARD 4 mg PFIZER ATC: G04BD07									
B-265	2456-432	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	R	27,14	27,14	4,39	7,37	
	2456-432				18,05	18,05			
B-265 *	0774-596	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	R	0,2773	0,2773	+0,0000	+0,0000	
B-265 **	0774-596	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	R	0,2277	0,2277			
B-265 ***	0774-596	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	R	0,2684	0,2684	0,0523	0,0877	
SOLIFENACINE MYLAN 10 mg MYLAN ATC: G04BD08									
B-265	3872-157	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg	G	19,85	19,85	3,14	5,23	
	3872-157				11,84	11,84			
B-265 *	7724-495	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4711	0,4711			
B-265 **	7724-495	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4355	0,4355			
B-265 ***	7724-495	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4728	0,4728	0,0495	0,0750	
SOLIFENACINE MYLAN 5 mg MYLAN ATC: G04BD08									
B-265	3872-140	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	30 comprimés pelliculés, 5 mg	G	19,85	19,85	3,14	5,23	
	3872-140				11,84	11,84			
B-265 *	7724-503	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,4608	0,4608			
B-265 **	7724-503	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,4252	0,4252			
B-265 ***	7724-503	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,4622	0,4622	0,0495	0,0750	
SOLIFENACINE TEVA 10 mg AREGA PHARMA ATC: G04BD08									
B-265	3874-393	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg	G	19,85	19,85	3,14	5,23	
	3874-393				11,84	11,84			
B-265 *	7724-529	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4301	0,4301			
B-265 **	7724-529	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3946	0,3946			
B-265 ***	7724-529	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4305	0,4305	0,0495	0,0750	
SOLIFENACINE TEVA 5 mg AREGA PHARMA ATC: G04BD08									
B-265	3874-377	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	30 comprimés pelliculés, 5 mg	G	19,85	19,85	3,14	5,23	
	3874-377				11,84	11,84			
B-265 *	7724-537	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,4189	0,4189			
B-265 **	7724-537	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,3834	0,3834			
B-265 ***	7724-537	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,3909	0,3909	0,0684	0,1152	

b) In § 3380300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen
als volgt:

b) Au § 3380300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II
PANTOMED 40 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02								
A-125	2557-171	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	27,64	27,64	0,00	0,00
	2557-171				18,49	18,49		
A-125	2626-992	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	27,64	27,64	0,00	0,00
	2626-992				18,49	18,49		
A-125 *	7718-638	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2386	0,2386		
A-125 **	7718-638	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,1960	0,1960		
A-125 ***	7718-638	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2306	0,2306	0,0000	0,0000

c) In § 3380400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen
als volgt:

c) Au § 3380400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II
PANTOMED 40 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02								
A-126	2557-171	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	27,64	27,64	0,00	0,00
	2557-171				18,49	18,49		
A-126	2626-992	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	27,64	27,64	0,00	0,00
	2626-992				18,49	18,49		
A-126 *	7718-638	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2386	0,2386		
A-126 **	7718-638	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,1960	0,1960		
A-126 ***	7718-638	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2306	0,2306	0,0000	0,0000

d) In § 3570000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen
als volgt:

d) Au § 3570000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II
LYRICA 150 mg			PFIZER	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX16	
A-5	2616-472	200 capsules, hard, 150 mg	200 gélules, 150 mg	R	71,48	71,48	0,00	0,00
	2616-472				56,98	56,98		
A-5 *	0781-815	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	R	0,3376	0,3376	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0781-815	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	R	0,3020	0,3020		
A-5 ***	0781-815	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	R	0,3344	0,3344	0,0000	0,0000
LYRICA 25 mg			PFIZER	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX16	
A-5	3209-137	100 capsules, hard, 25 mg	100 gélules, 25 mg	R	14,24	14,24	0,00	0,00
	3209-137				7,49	7,49		
A-5 *	7713-704	1 capsule, hard, 25 mg	1 gélule, 25 mg	R	0,0967	0,0967	+0,0000	+0,0000
A-5 **	7713-704	1 capsule, hard, 25 mg	1 gélule, 25 mg	R	0,0794	0,0794		
A-5 ***	7713-704	1 capsule, hard, 25 mg	1 gélule, 25 mg	R	0,0965	0,0965	0,0000	0,0000
LYRICA 300 mg			PFIZER	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX16	
A-5	2616-480	200 capsules, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg	R	100,04	100,04	0,00	0,00
	2616-480				82,99	82,99		
A-5 *	0781-823	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,4754	0,4754	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0781-823	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,4399	0,4399		
A-5 ***	0781-823	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,4773	0,4773	0,0000	0,0000

e) In § 4530200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen
als volgt:

e) Au § 4530200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II
BICALUTAMIDE SANDOZ 150 mg			SANDOZ				ATC: L02BB03	
A-27	2680-288	28 filmomhulde tabletten, 150 mg	28 comprimés pelliculés, 150 mg	G	143,18	143,18	0,00	0,00
	2680-288				122,49	122,49		
A-27 *	0796-458	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	4,1977	4,1977		
A-27 **	0796-458	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	4,1251	4,1251		
A-27 ***	0796-458	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	4,3001	4,3001	0,0000	0,0000

f) In § 8310100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen
als volgt:

f) Au § 8310100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegern Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II	
LIPITOR 10				PFIZER				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	
A-45	1361-526	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	R	13,78 7,13	13,78 7,13	0,00	0,00	
A-45 *	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1095	0,1095	+0,0000	+0,0000	
A-45 **	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,0900	0,0900			
A-45 ***	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1094	0,1094	0,0000	0,0000	
LIPITOR 20				PFIZER				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	
A-45	1361-542	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	R	23,31 14,69	23,31 14,69	0,00	0,00	
A-45 *	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2257	0,2257	+0,0000	+0,0000	
A-45 **	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,1854	0,1854			
A-45 ***	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2229	0,2229	0,0000	0,0000	
LIPITOR 40				PFIZER				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	
A-45	1641-018	84 filmomhulde tabletten, 40 mg	84 comprimés pelliculés, 40 mg	R	23,31 14,69	23,31 14,69	0,00	0,00	
A-45 *	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,2257	0,2257	+0,0000	+0,0000	
A-45 **	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,1854	0,1854			
A-45 ***	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,2229	0,2229	0,0000	0,0000	

g) In § 8310200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen
als volgt:

g) Au § 8310200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegern Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II	
LIPITOR 10				PFIZER				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	
A-45	1361-526	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	R	13,78 7,13	13,78 7,13	0,00	0,00	
A-45 *	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1095	0,1095	+0,0000	+0,0000	
A-45 **	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,0900	0,0900			

A-45 ***	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1094	0,1094	0,0000	0,0000
LIPITOR 20 PFIZER			(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05				
A-45	1361-542	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	R	23,31	23,31	0,00	0,00
	1361-542				14,69	14,69		
A-45 *	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2257	0,2257	+0,0000	+0,0000
A-45 **	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,1854	0,1854		
A-45 ***	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2229	0,2229	0,0000	0,0000
LIPITOR 40 PFIZER			(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05				
A-45	1641-018	84 filmomhulde tabletten, 40 mg	84 comprimés pelliculés, 40 mg	R	23,31	23,31	0,00	0,00
	1641-018				14,69	14,69		
A-45 *	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,2257	0,2257	+0,0000	+0,0000
A-45 **	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,1854	0,1854		
A-45 ***	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,2229	0,2229	0,0000	0,0000

h) In § 8310300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

h) Au § 8310300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II
LIPITOR 10 PFIZER			(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05				
A-45	1361-526	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	R	13,78	13,78	0,00	0,00
	1361-526				7,13	7,13		
A-45 *	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1095	0,1095	+0,0000	+0,0000
A-45 **	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,0900	0,0900		
A-45 ***	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1094	0,1094	0,0000	0,0000
LIPITOR 20 PFIZER			(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05				
A-45	1361-542	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	R	23,31	23,31	0,00	0,00
	1361-542				14,69	14,69		
A-45 *	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2257	0,2257	+0,0000	+0,0000
A-45 **	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,1854	0,1854		
A-45 ***	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2229	0,2229	0,0000	0,0000
LIPITOR 40 PFIZER			(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05				
A-45	1641-018	84 filmomhulde tabletten, 40 mg	84 comprimés pelliculés, 40 mg	R	23,31	23,31	0,00	0,00
	1641-018				14,69	14,69		
A-45 *	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,2257	0,2257	+0,0000	+0,0000
A-45 **	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,1854	0,1854		
A-45 ***	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,2229	0,2229	0,0000	0,0000

i) In § 8310400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen
als volgt:

i) Au § 8310400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II	
LIPITOR 10			PFIZER	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA05	
A-45	1361-526	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	R	13,78	13,78	0,00	0,00	
	1361-526				7,13	7,13			
A-45 *	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1095	0,1095	+0,0000	+0,0000	
A-45 **	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,0900	0,0900			
A-45 ***	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1094	0,1094	0,0000	0,0000	
LIPITOR 20			PFIZER	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA05	
A-45	1361-542	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	R	23,31	23,31	0,00	0,00	
	1361-542				14,69	14,69			
A-45 *	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2257	0,2257	+0,0000	+0,0000	
A-45 **	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,1854	0,1854			
A-45 ***	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2229	0,2229	0,0000	0,0000	
LIPITOR 40			PFIZER	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA05	
A-45	1641-018	84 filmomhulde tabletten, 40 mg	84 comprimés pelliculés, 40 mg	R	23,31	23,31	0,00	0,00	
	1641-018				14,69	14,69			
A-45 *	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,2257	0,2257	+0,0000	+0,0000	
A-45 **	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,1854	0,1854			
A-45 ***	0768-788	1 omhulde tablet, 40 mg	1 comprimé enrobé, 40 mg	R	0,2229	0,2229	0,0000	0,0000	

j) In § 8410000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen
als volgt:

j) Au § 8410000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs buiten bedrijf / ex-usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II	
ENTRESTO 49mg/51mg			NOVARTIS PHARMA					ATC: C09DX04	
	7716-848	56 filmomhulde tabletten, 51 mg / 49 mg	56 comprimés pelliculés, 51 mg / 49 mg		106,96	106,96			
B-343 ***	7716-848	1 filmomhulde tablet, 51 mg / 49 mg	1 comprimé pelliculé, 51 mg / 49 mg		2,1719	2,1719	0,1429	0,2161	

k) In § 9210000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

k) Au § 9210000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II	
MOXIFLOXACIN AB 400 mg AUROBINDO PHARMA ATC: J01MA14									
C-37 ***	7719-438 7719-438	5 filmomhulde tabletten, 400 mg 1 filmomhulde tablet, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg 1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	6,61 1,7024	6,61 1,7024	1,1680	1,1680	

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 augustus 2020.

Brussel, 14 juli 2020.

M. DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} août 2020.

Bruxelles, le 14 juillet 2020.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST JUSTITIE

[C – 2020/31101]

25 JUNI 2020. — Koninklijk besluit vaststelling van het model van de bekendmaking in het Belgisch Staatsblad, zoals bedoeld in artikel 1250 van het Gerechtelijk Wetboek

VERSLAG AAN DE KONING

Sire,

Het ontwerp van koninklijk besluit dat wij de eer hebben aan Uwe Majesteit ter ondertekening voor te leggen, zorgt voor de uitvoering van artikel 1250, eerste lid, van het Gerechtelijk Wetboek door een evenwicht te voorzien tussen het recht op privacy en de openbaarheid van de beslissing voor derden.

Het is vanuit dat standpunt dat dit ontwerp modellen voor de bekendmaking bij uittreksel in het *Belgisch Staatsblad* van de beschikkingen van de vrederechter met betrekking tot de rechterlijke bescherming van een persoon, zoals vereist op grond van artikel 1250 van het Gerechtelijk Wetboek, vaststelt. Deze modellen dienen een bepaald aantal minimale vermeldingen te bevatten die de identificatie van de beschermde persoon en van zijn bewindvoerder alsook de aard van de maatregelen moeten toelaten, zonder er evenwel de inhoud van te specificeren.

Ter herinnering: een rechterlijke beschermingsmaatregel kan worden bevolen door de vrederechter indien de betrokkenen wegens zijn gezondheidstoestand geheel of gedeeltelijk niet in staat is zonder bijstand of andere beschermingsmaatregel zijn belangen van vermogensrechtelijke of niet-vermogensrechtelijke aard zelf behoorlijk waar te nemen (artikel 488/1 van het Burgerlijk Wetboek).

Als zodanig voorziet voornoemd artikel 1250 van het Gerechtelijk Wetboek in een verplichte bekendmaking bij uittreksel in het *Belgisch Staatsblad* van de beslissingen, zonder evenwel de nadere regels ter zake vast te leggen. Daaruit volgt dat de bekendmaking van de uittreksels niet eenvormig is en varieert van kanton tot kanton. Met het oogmerk de verschillende handelwijzen te normaliseren, preciseert dit ontwerp van koninklijk besluit derhalve – door middel van verschillende modellen die als bijlage gaan – welke gegevens de bekendmaking bij uittreksel in het *Belgisch Staatsblad* van de beslissing moet bevatten, door een parallel te maken met de gegevens die de uittreksels uit de bevolkingsregisters met betrekking tot de rechterlijke bescherming van een persoon moeten bevatten (zie artikel 1251 van het Gerechtelijk Wetboek).

Er moet worden opgemerkt dat deze bekendmaking in de eerste plaats een publiciteitsmaatregel is die speelt in het voordeel van derde personen. Zij hebben inderdaad niet altijd weet van de maatregelen die de vrederechter heeft uitgesproken, hetgeen bijzonder belangrijk is wanneer deze maatregelen een mogelijke weerslag hebben op het vermogen van de beschermde persoon (schuldeisers, enz.).

SERVICE PUBLIC FEDERAL JUSTICE

[C – 2020/31101]

25 JUIN 2020. — Arrêté royal établissant le modèle de publication au Moniteur belge visée à l'article 1250 du Code judiciaire

RAPPORT AU ROI

Sire,

Le projet d'arrêté royal que nous avons l'honneur de soumettre à la signature de Votre Majesté veille à assurer l'exécution de l'article 1250, alinéa 1^{er} du Code judiciaire en ménageant un équilibre entre droit à la vie privée et publicité de la décision pour les personnes tierces.

C'est dans cette optique que ce projet établit des modèles d'extrait des ordonnances du juge de paix relatives à la protection judiciaire d'une personne à publier au *Moniteur belge* comme cela est exigé par l'article 1250 du Code judiciaire. Ces modèles doivent contenir un certain nombre de mentions minimales qui doivent permettre l'identification de la personne protégée et de son administrateur ainsi que la nature des mesures sans en détailler le contenu.

Pour rappel, une mesure de protection judiciaire peut être ordonnée par le juge de paix si la personne concernée est, en raison de son état de santé, totalement ou partiellement hors d'état d'assumer elle-même la gestion de ses intérêts patrimoniaux ou non patrimoniaux, sans assistance ou autre mesure de protection (article 488/1 du Code civil).

En l'état, ledit article 1250 du Code judiciaire crée une obligation de publication des extraits des décisions dans le *Moniteur belge* mais n'en fixe pas ses modalités. Il en résulte que la publication des extraits n'est pas uniforme et varie d'un canton à l'autre. C'est en vue de normaliser les différentes pratiques que ce projet d'arrêté royal précise – par le biais de plusieurs modèles qui lui sont annexés – les données des extraits des décisions qui devront être publiées au *Moniteur belge* en établissant un parallèle avec les données qui doivent figurer dans les extraits des registres de la population relatifs à la protection judiciaire d'une personne (cfr. article 1251 du Code judiciaire).

On doit relever que cette publication est avant tout une mesure de publicité qui joue en faveur des personnes tierces. En effet, celles-ci n'ont pas toujours connaissance des mesures prononcées par le juge de paix, ce qui est particulièrement important lorsque ces mesures sont susceptibles d'affecter le patrimoine de la personne protégée (créanciers,...).