

Localité Localiteit	Matricule (pour mémoire) Stamboeknummer (pro memoria)	Dénomination et adresse de l'établissement Benaming en adres van de inrichting	Sections Afdelingen
Gent	4.069.018	Hoger Technisch Instituut Sint-Antonius Holstraat 66	— Middelbare Technische Normaalreergangen
Gent	4.069.198	Hoger Instituut voor Paramedische Beroepen Sint-Lievenspoortstraat 143	— Middelbare Technische Normaalreergangen
Hasselt	7.058.004	Rijksleergangen voor Technisch Onderwijs Vildersstraat 28	— Middelbare Technische Normaalreergangen
Diepenbeek	7.058.018	Provinciale Normaalreergangen voor Technisch en Landbouwonderwijs Stationstraat 36	— Middelbare Technische Normaalreergangen

Art. 7. Les arrêtés royaux des 29 juin 1971, 3 mai 1972, 6 février 1973, 12 juin 1974, 1er avril 1975 et 8 novembre 1981, portant application de l'article 2 de la loi du 7 juillet 1970 relative à la structure générale de l'enseignement supérieur, sont abrogés en ce qui concerne l'enseignement supérieur de type court de promotion sociale.

Art. 8. Le présent arrêté produit ses effets le 1er septembre 1986.

Art. 9. Notre Ministre de l'Education nationale est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 30 avril 1987.

BAUDOUIN

Par le Roi :

Le Ministre de l'Education nationale,
D. COENS

MINISTÈRE DE LA PREVOYANCE SOCIALE

F. 87 — 1103

9 JUIN 1987. — 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 1983 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 1983, 8 avril 1985 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 le 30 avril 1987 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 18 mai 1987 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;

Art. 7. De koninklijke besluiten van 29 juni 1971, 3 mei 1972, 6 februari 1973, 12 juni 1974, 1 april 1975 en 8 november 1981, houdende toepassing van artikel 2 van de wet van 7 juli 1970 betreffende de algemene structuur van het hoger onderwijs, worden opgeheven voor wat het hoger onderwijs van het korte type voor sociale promotie betreft.

Art. 8. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 september 1986.

Art. 9. Onze Minister van Onderwijs is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 30 april 1987.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :

De Minister van Onderwijs,
D. COENS

MINISTERIE VAN SOCIALE VOORZORG

N. 87 — 1103

9 JUNI 1987. — 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 1983 tot instelling en organisatie van een regeling voor verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, inzonderheid op artikel 24, gewijzigd bij de wetten van 24 december 1983, 8 april 1985 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 tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen;

Gelet op het advies uitgebracht op 30 april 1987 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 18 mei 1987 door het beheerscomité 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;

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1er. A l'annexe I 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, modifier comme suit l'inscription des conditionnements des spécialités ci-après :

1^o au chapitre I :

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale Zaken,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In bijlage I 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, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

1^o in hoofdstuk I :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	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-8	ALBICORT 10 Labaz-Sanofi 1 fl. inject. 5 ml à 50 mg * pr. fl. inject. 5 ml à 50 mg		278,— 203,—	42,—	69,—
B-8	ALBICORT 40 Labaz-Sanofi 1 fl. I.M. 1 ml à 40 mg 1 s. inject. 1 ml à 40 mg 3 s. inject. 1 ml à 40 mg * pr. fl. I.M. 1 ml à 40 mg * pr. s. inject. 1 ml à 40 mg		306,— 306,— 753,— 223,— 183,33	46,— 46,— 113,—	76,— 76,— 188,—
B-8	ALBICORT 80 Labaz-Sanofi 1 s. inject. 2 ml à 80 mg * pr. s. inject. 2 ml à 80 mg		506,— 369,—	76,—	126,—
B-44	ALBICORT OTICUM Labaz-Sanofi 10 ml sol. ot. * pr. ml sol. ot.		159,— 11,60	24,—	40,—
C-12	ALLERGENES Optima cure - kuur * pr. cure - kuur		1 664,— 1 609,—	300,—	500,—
C-11	AVIL Albert 100 ml. sir. inf. à 15 mg/5 ml * pr. 5 ml sir. inf. à 15 mg		92,— 3,35	46,—	46,—
C-11	AVIL-RETARD Albert 30 drag. à 75 mg * pr. drag. à 75 mg		218,— 5,30	109,—	109,—
B-182	CLAFORAN Hoechst * pr. fl. I.M. à 1 g + solv. * pr. fl. I.V. à 1 g + solv. * pr. fl. I.V. à 2 g + solv.		350,— 350,— 665,—		
B-108	CLOPIXOL Lundbeck 10 amp. inject. 1 ml à 10 mg 30 compr. à 2 mg 100 compr. à 2 mg 30 compr. à 10 mg 100 compr. à 10 mg 30 compr. à 25 mg 100 compr. à 25 mg 20 ml gtt. b. à 2 % * pr. amp. inject. 1 ml à 10 mg * pr. compr. à 2 mg * pr. compr. à 10 mg * pr. compr. à 25 mg * pr. ml gtt. b. à 2 %		244,— 64,— 175,— 235,— 662,— 489,— 1 166,— 426,— 17,80 1,28 4,83 10,03 15,55	37,— 10,— 26,— 35,— 99,— 73,— 175,— 64,—	81,— 16,— 44,— 59,— 165,— 122,— 291,— 106,—
B-108	CLOPIXOL DEPOT Lundbeck 1 amp. inject. 1 ml à 200 mg * pr. amp. inject. 1 ml à 200 mg		303,— 221,—	45,—	76,—
Cs-1	COSALDON RETARD Hoechst 50 drag. * pr. drag.		320,— 4,68	192,—	192,—
A-15	DI-HYDAN Delalande 60 compr. à 100 mg * pr. compr. à 100 mg		85,— 1,03	—	—

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	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-109	DIXERAN Lundbeck 50 drag. à 10 mg 50 drag. à 25 mg • pr. drag. à 10 mg • pr. drag. à 25 mg		97,— 164,— 1,42 2,40	15,— 25,—	24,— 41,—
B-143	DOLANTINE Hoechst 5 amp. inject. 2 ml à 100 mg 5 supp. à 100 mg • pr. amp. inject. 2 ml à 100 mg • pr. supp. à 100 mg		104,— 104,— 15,20 15,20	16,— 16,—	26,— 26,—
B-113	ENDOBIL 10 % Squibb 1 fl. inject. 100 ml • pr. fl. inject. 100 ml		346,— 253,—	52,—	86,—
C-11	FENISTIL Zyma-Galen 20 drag. à 1 mg 20 ml gtt. b. à 1 mg/ml • pr. drag. à 1 mg • pr. ml gtt. b. à 1 mg		72,— 89,— 2,65 3,25	36,— 44,—	36,— 44,—
C-11	FENISTIL-RETARD Zyma-Galen 20 drag. à 2,5 mg • pr. drag. à 2,5 mg		105,— 3,85	52,—	52,—
B-108	FLUANXOL Lundbeck 30 drag. à 0,5 mg 50 drag. à 0,5 mg 50 drag. à 1 mg 50 drag. à 3 mg 20 ml gtt. b. à 4 mg/ml • pr. drag. à 0,5 mg • pr. drag. à 1 mg • pr. drag. à 3 mg • pr. ml gtt. b. à 4 mg/ml • pr. ml gtt. b. à 10 %		103,— 159,— 229,— 364,— 293,— 2,32 3,34 5,32 10,70 127,40	15,— 24,— 34,— 55,— 44,—	26,— 40,— 57,— 91,— 73,—
B-108	FLUANXOL DEPOT Lundbeck 1 amp. inject. 1 ml à 20 mg 1 amp. inject. 2 ml à 40 mg 1 amp. inject. 1 ml à 100 mg • pr. amp. inject. 1 ml à 20 mg • pr. amp. inject. 2 ml à 40 mg • pr. amp. inject. 1 ml à 100 mg		210,— 326,— 691,— 153,— 238,— 504,—	31,— 49,— 104,—	52,— 81,— 173,—
B-139	FOCUSAN Lundbeck 30 g pulv. derm. à 2 % 20 ml sol. à 2 % • pr. 30 g pulv. derm. à 2 % • pr. ml sol. à 2 %		89,— 81,— 63,— 2,95	13,— 12,—	22,— 20,—
B-26	HOSTACYCLINE, « 500 » Hoechst 16 drag. à 500 mg • pr. drag. à 500 mg		375,— 17,13	56,—	94,—
B-9	IBARIL Hoechst 30 g pom. derm. à 0,25 % • pr. g. pom. derm. à 0,25 %		249,— 6,07	37,—	62,—
B-8	KENACORT Squibb 30 compr. à 4 mg • pr. compr. à 4 mg		320,— 7,80	48,—	80,—
B-8	KENACORT-A 10 Squibb 1 fl. inject. 5 ml à 10 mg/ml • pr. fl. inject. 5 ml à 10 mg/ml		278,— 203,—	42,—	69,—

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1983	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1983
				Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1983	Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1983
B-8	KENACORT-A 40 Squibb 1 fl. inject. 1 ml à 40 mg 3 fl. inject. 1 ml à 40 mg 1 s. inject. 1 ml à 40 mg 3 s. inject. 1 ml à 40 mg 1 s. inject. 2 ml à 80 mg • pr. fl. inject. 1 ml à 40 mg • pr. s. inject. 1 ml à 40 mg • pr. s. inject. 2 ml à 80 mg		306,— 753,— 306,— 753,— 506,— 183,33 183,33 369,—	46,— 113,— 46,— 113,— 76,— —	76,— 188,— 76,— 188,— 126,— —
B-8	KENACORT-A SOLUBLE Squibb 1 amp. inject. 2 ml à 80 mg 3 amp. inject. 2 ml à 80 mg 1 amp. inject. 5 ml à 200 mg • pr. amp. inject. 2 ml à 80 mg • pr. amp. inject. 5 ml à 200 mg		442,— 1 033,— 887,— 280,33 663,—	66,— 155,— 133,— —	110,— 258,— 222,— —
B-92	LASIX Hoechst 5 amp. inject. 2 ml à 20 mg 12 compr. à 40 mg 50 compr. à 40 mg • pr. amp. inject. 25 ml à 250 mg • pr. compr. à 40 mg • pr. compr. à 500 mg		110,— 98,— 335,— 146,60 4,90 52,—	16,— 15,— 50,— —	27,— 24,— 81,— —
B-92	LASIX P Hoechst 30 caps. à 30 mg • pr. caps. à 30 mg		224,— 5,47	34,— —	56,— —
B-8	LEDERCORT Lederle 30 compr. à 4 mg 15 compr. à 8 mg 50 compr. à 8 mg • pr. compr. à 4 mg • pr. compr. à 8 mg		320,— 320,— 1 008,— 7,80 16,20	48,— 48,— 151,— —	80,— 80,— 252,— —
B-8	LEDERCORT PARENTERAL Lederle 1 fl. inject. 5 ml à 25 mg/ml • pr. fl. inject. 5 ml à 25 mg/ml		606,— 442,—	91,— —	151,— —
B-8	LEDERCORT PARENTERAL FORTE Lederle 1 fl. inject. 1 ml à 40 mg 3 fl. inject. 1 ml à 40 mg 1 s. inject. 1 ml à 40 mg 1 s. inject. 2 ml à 80 mg • pr. fl. inject. 1 ml à 40 mg • pr. s. inject. 2 ml à 80 mg		306,— 753,— 306,— 506,— 183,33 369,—	46,— 113,— 46,— 76,— —	76,— 188,— 76,— 126,— —
B-8	LEDERSPAN Lederle 1 fl. inject. 1 ml à 20 mg 3 fl. inject. 1 ml à 20 mg 1 s. inject. I.M. à 20 mg • pr. fl. inject. 1 ml à 20 mg		306,— 753,— 306,— 183,33	46,— 113,— 46,— —	76,— 188,— 76,— —
B-137	LÜCOSIL Lundbeck 25 compr. à 500 mg 10 ml sol. pro-instillat. 30 ml sol. pro-instillat. • pr. compr. à 500 mg • pr. 10 ml sol. pro-instillat. • pr. 30 ml sol. pro-instillat.		76,— 53,— 80,— 2,20 39,— 58,—	11,— 8,— 12,— —	19,— 13,— 20,— —
A-19	MINIDIAB Carlo Erba 30 compr. à 5 mg 90 compr. à 5 mg • pr. compr. à 5 mg		265,— 663,— 5,54	— — —	— — —
B-42	NEBACETINE Lundbeck pulv. pr. sol. pro-instillat. 10 ml 5 g. ungt. opht. • pr. pulv. pr. sol. pro-instillat. 10 ml		101,— 54,— 74,—	15,— 8,— —	25,— 13,— —

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
				Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
Cs-5	NEUROBION Merck 6 amp. inject. • pr. amp. inject.		222,— 27,—	133,—	133,—
B-109	NORTRILEN Lundbeck 10 amp. inject. 1 ml à 10 mg 50 compr. à 10 mg 50 compr. à 25 mg • pr. amp. inject. 1 ml à 10 mg • pr. compr. à 10 mg • pr. compr. à 25 mg		102,— 68,— 131,— 7,40 1,— 1,92	15,— 10,— 20,—	25,— 17,— 33,—
B-125	QUESTRAN Mead Johnson 50 pulv. or. à 4 g • pr. pulv. or. à 4 g		1 024,— 16,60	154,—	256,—
A-19	RASTINON Hoechst 120 compr. à 500 mg • pr. compr. à 500 mg		419,— 2,55	—	—
A-19	RASTINON 1,0 Hoechst 60 compr. à 1 g • pr. compr. à 1 g		405,— 4,93	—	—
B-26	REVERIN I.V. Hoechst 3 amp. inject. à 275 mg + solv. • pr. amp. inject. à 275 mg + solv.		548,— 133,33	82,—	137,—
Cs-5	SOPALAMIN 3 B Laakon 6 vials inject. + solv. • pr. vial inject. + solv.		222,— 27,—	133,—	133,—
B-108	SORDINOL Lundbeck 10 amp. inject. 1 ml à 25 mg 50 compr. à 5 mg 50 compr. à 10 mg 50 compr. à 25 mg 20 ml gtt. b. à 25 mg/ml • pr. amp. inject. 1 ml à 25 mg • pr. compr. à 5 mg • pr. compr. à 10 mg • pr. compr. à 25 mg • pr. ml gtt. b. à 25 mg		175,— 75,— 109,— 174,— 132,— 12,80 1,10 1,60 2,54 4,80	26,— 11,— 16,— 28,— 20,—	44,— 19,— 27,— 43,— 33,—
B-26	TETRALYSAL Erba 16 caps. à 300 mg • pr. caps. à 300 mg		584,— 26,63	88,—	146,—
B-108	TRUXAL Lundbeck 100 drag. à 15 mg 100 drag. à 50 mg • pr. drag. à 15 mg • pr. drag. à 50 mg		113,— 304,— 0,82 2,22	17,— 46,—	28,— 76,—
B-108	TRUXALETTES Lundbeck 50 drag. à 5 mg • pr. drag. à 5 mg		40,— 0,58	6,—	10,—
B-137	UROLUCOSIL Lundbeck 25 compr. à 100 mg • pr. compr. à 100 mg		38,— 1,12	6,—	9,—
B-114	UROMIRO 24 % Squibb 1 fl. perf. 250 ml • pr. fl. perf. 250 ml		666,— 486,—	100,—	166,—
B-144	UROMIRO 65 % Squibb 1 amp. inject. 20 ml 1 vial inject. 50 ml • pr. amp. inject. 20 ml • pr. vial inject. 50 ml		180,— 346,— 131,— 253,—	27,— 52,—	45,— 86,—
B-114	UROMIRO 80 % Squibb 1 amp. inject. 20 ml • pr. amp. inject. 20 ml		217,— 158,—	33,—	54,—

2^e au chapitre IV, § 53 :2^e in hoofdstuk IV, § 53 :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de rechthebbende bedoeld 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 bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-182	CLAFORAN Hoechst 1 fl. I.M. à 1 g + solv. 1 fl. I.V. à 1 g + solv. 1 fl. I.V. à 2 g + solv.		480,— 480,— 889,—	72,— 72,— 133,—	120,— 120,— 222,—

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1er juillet 1987.**Art. 3.** Notre Ministre des Affaires sociales est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 9 juin 1987.

BAUDOUIN

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales,

J.-L. DEHAENE

F. 87 — 1104

11 JUIN 1987. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 14 mai 1969 concernant l'octroi d'avantages extra-légaux aux travailleurs salariés visés par l'arrêté royal n° 50 du 24 octobre 1967 relatif à la pension de retraite et de survie des travailleurs salariés

BAUDOUIN, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 12 juillet 1957 relative à la pension de retraite et de survie des employés, notamment l'article 22, § 2, modifié par l'arrêté royal n° 50 du 24 octobre 1967 et par l'arrêté royal n° 93 du 11 novembre 1967;

Vu l'arrêté royal n° 50 du 24 octobre 1967 relatif à la pension de retraite et de survie des travailleurs salariés, notamment l'article 31, alinéa 2 et l'article 54;

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

Vu l'urgence;

Considérant que la disposition nouvelle doit être appliquée à partir du 1er janvier 1987, il importe dès lors que les mesures nécessaires soient prises au plus tôt;

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires économiques, de Notre Ministre des Finances, de Notre Ministre des Affaires sociales et de Notre Secrétaire d'Etat aux Pensions,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. A l'article 9, § 1^{er}, de l'arrêté royal du 14 mai 1969 concernant l'octroi d'avantages extra-légaux aux travailleurs salariés visés par l'arrêté royal n° 50 sont apportées les modifications suivantes :

1^o à l'alinéa 1er le nombre « douze » est remplacé par le nombre « six »;

2^o dans l'alinéa 2, les mots « à l'introduction d'une déclaration par le bénéficiaire à l'organisme d'assurance au plus tard douze mois avant la date de prise de cours choisie et » sont insérés entre les mots « subordonnés et « au résultat ».

Art. 2. Le présent arrêté produit ses effets le 1er janvier 1987.

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 juli 1987.**Art. 3.** Onze Minister van Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 9 juni 1987.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,

J.-L. DEHAENE

N. 87 — 1104

11 JUNI 1987. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 14 mei 1969 betreffende de toekenning van buitenwettelijke voordeelen aan de werknemers bedoeld bij koninklijk besluit nr. 50 van 24 oktober 1967 betreffende het rust- en overlevingspensioen voor werknemers

BOUDEWIJN, Koning der Belgen,

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

Gelet op de wet van 12 juli 1957 betreffende het rust- en overlevingspensioen voor bedienden, inzonderheid op artikel 22, § 2, gewijzigd bij het koninklijk besluit nr. 50 van 24 oktober 1967 en bij het koninklijk besluit nr. 93 van 11 november 1967;

Gelet op het koninklijk besluit nr. 50 van 24 oktober 1967 betreffende het rust- en overlevingspensioen voor werknemers, inzonderheid op artikel 31, tweede lid en op artikel 54;

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 de nieuwe bepaling met ingang van 1 januari 1987 moet worden toegepast; dat het derhalve noodzakelijk is de nodige maatregelen ten vugste te treffen;

Op de voordracht van Onze Minister van Economische Zaken, van Onze Minister van Financiën, van Onze Minister van Sociale Zaken en van Onze Staatssecretaris voor Pensioenen,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In artikel 9, § 1, van het koninklijk besluit van 14 mei 1969 betreffende de toekenning van buitenwettelijke voordeelen aan de werknemers bedoeld bij het koninklijk besluit nr. 50, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1^o in het eerste lid wordt het getal « twaalf » vervangen door het getal « zes »;

2^o in het tweede lid worden tussen de woorden « afhankelijk gesteld » en « van de gunstige uitslag » de woorden « van de indiening door de gerechtigde van een verklaring bij de verzekeringsinstelling, uiterlijk twaalf maanden vóór de gekozen ingangsdatum en » ingevoegd.

Art. 2. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 januari 1987.