

Considérant l'importance de mettre en œuvre rapidement les projets repris dans le Plan national pour la Reprise et la Résilience approuvé par le Conseil des ministres du 30 avril 2021 concernant la digitalisation des institutions publiques de sécurité sociale afin d'offrir un meilleur accès aux services de la sécurité sociale pour les citoyens, les indépendants et les entreprises;

Sur la proposition du Ministre des Indépendants,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. Il est alloué à l'Institut national d'assurances sociales pour travailleurs indépendants (INASTI), Quai de Willebroeck 35, 1000 Bruxelles, numéro d'entreprise 0208.044.709, une subvention :

1) de 3.500.000 euros (trois millions cinq cents mille euros) au maximum pour couvrir les dépenses, hors TVA, liées à la réalisation pour le projet BE-C [C22]-I [I-204] Digitalisation IPSS sous-mesure 3 : "Amélioration de la qualité des données pour la prise de décision automatisée et développement d'une plateforme indépendante pour la sécurité sociale - INASTI".

2) d'un montant de 318.879 euros pour couvrir la TVA liées à la réalisation du projet BE-C [C22]-I [I-204] Digitalisation IPSS sous-mesure 3 : "Amélioration de la qualité des données pour la prise de décision automatisée et développement d'une plateforme indépendante pour la sécurité sociale - INASTI" en 2024.

Art. 2. Le montant visé à l'article 1^{er} sera imputé à charge des crédits d'engagement de l'allocation de base 06.41.12.42.90.42 et l'allocation de base 06.41.10.42.90.98 du Budget général des dépenses de l'année budgétaire 2025.

Art. 3. Les subsides annuels prévus sur les crédits de liquidation seront versés au bénéficiaire sur présentation d'une déclaration de créance moyennant la production de pièces justificatives attestant la matérialité et le montant des charges déclarées. Cette demande et les pièces justificatives doivent être validées au préalable par le commissaire du gouvernement compétent.

Art. 4. Un protocole sera conclu au plus tard dans les trois mois à dater de la signature de l'arrêté royal entre le bénéficiaire de cette subvention et le Ministre des Indépendants. Ce protocole spécifie les modalités en matière d'exécution et de rapportage des activités visées par le projet, et de justification des charges déclarées et s'appliquera pendant toute la durée du projet.

Art. 5. Le Ministre des Indépendants est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 29 août 2025.

PHILIPPE

Par le Roi :

La Ministre des Indépendants,
E. SIMONET

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2025/006263]

8 SEPTEMBRE 2025. — Arrêté royal modifiant l'article 31 de l'annexe à l'arrêté royal du 14 septembre 1984 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire soins de santé et indemnités

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

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35, § 1^{er}, alinéa 5, et § 2, alinéa 1^{er}, 1^o, modifié par l'arrêté royal du 25 avril 1997, confirmé par la loi du 12 décembre 1997 ;

Vu l'arrêté royal du 14 septembre 1984 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire soins de santé et indemnités ;

Vu la proposition de la Commission de conventions audiciens-organismes assureurs du 6 mars 2025 ;

Gelet op het belang van een snelle uitvoering van de projecten die zijn opgenomen in het door de Ministerraad van 30 april 2021 goedgekeurde Nationaal Plan voor Herstel en Veerkracht betreffende de digitalisering van de openbare socialezekerheidsinstellingen, teneinde een betere toegang te bieden tot socialezekerheidsdiensten voor burgers, zelfstandigen en bedrijven;

Op de voordracht van de Minister van Zelfstandigen,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij:

Artikel 1. Er wordt aan het Rijksinstituut voor de sociale verzekeringen der zelfstandigen (RSVZ), Willebroekkaai 35, 1000 Brussel, ondernemingsnummer 0208.044.709, een toeage toegekend :

1) van maximaal 3.500.000 euro (drie miljoen vijf honderd duizend euro) ter dekking van de kosten, exclusief BTW, die gepaard gaan met de verwezenlijking van het project BE-C [C22]-I [I-204] Digitalisering OISZ, submaatregel 3: "Verbetering van de gegevenskwaliteit voor geautomatiseerde besluitvorming en ontwikkeling van een onafhankelijk platform voor sociale zekerheid -RSVZ".

2) een bedrag van 318.879 euro ter dekking van de BTW die gepaard gaan met de verwezenlijking van het project BE-C [C22]-I [I-204] Digitalisering OISZ, submaatregel 3: "Verbetering van de gegevenskwaliteit voor geautomatiseerde besluitvorming en ontwikkeling van een onafhankelijk platform voor sociale zekerheid -RSVZ" in 2024.

Art. 2. Het in artikel 1 bedoelde bedrag zal worden aangerekend ten laste van de vastleggingskredieten op de basisallocatie 06.41.12.42.90.42 en de basisallocatie 06.41.10.42.90.98 van de Algemene uitgavenbegroting van het begrotingsjaar 2025.

Art. 3. De jaarlijks voorziene subsidies in vereffeningsskredieten worden naar de begunstigde overgemaakt op voorlegging van een schuldbordering en bewijsstukken die de materialiteit en het bedrag van de opgegeven lasten staven. Deze schuldbordering en bewijsstukken dienen voorafgaand gevalideerd te worden door de bevoegde regeringscommissaris.

Art. 4. Uiterlijk binnen drie maanden na de ondertekening van het koninklijk besluit zal een protocol worden gesloten tussen de begunstigde van de toeage en de Minister van Zelfstandigen. Dit protocol specificert de modaliteiten inzake de uitvoering en verslaggeving van de door het ontwerp beoogde activiteiten en de verantwoording van de aangegeven kosten en zal gelden gedurende de volledige looptijd van het project.

Art. 5. De Minister van Zelfstandigen is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 29 augustus 2025.

FILIP

Van Koningswege:
De Minister van Zelfstandigen,
E. SIMONET

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2025/006263]

8 SEPTEMBER 2025. — Koninklijk besluit tot wijziging van artikel 31 van de bijlage bij het koninklijk besluit van 14 september 1984 tot vaststelling van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen

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

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35, § 1, vijfde lid, en § 2, eerste lid, 1^o, gewijzigd bij het koninklijk besluit van 25 april 1997, bekragtigd bij de wet van 12 december 1997;

Gelet op het koninklijk besluit van 14 september 1984 tot vaststelling van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen;

Gelet op het voorstel van de Overeenkomsten-commissie audiciens-verzekeringsinstellingen van 6 maart 2025;

Considérant que le Service d'évaluation et de contrôle médicaux n'a pas émis d'avis dans le délai de cinq jours, prévu à l'article 27, alinéa 4, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et que l'avis concerné est donc réputé avoir été donné en application de cette disposition de la loi ;

Vu l'avis de la Commission du contrôle budgétaire donné le 26 mars 2025 ;

Vu la décision du Comité de l'assurance soins de santé prise le 31 mars 2025 ;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 22 mai 2025 ;

Vu l'accord du Ministre du Budget, donné le 24 juin 2025 ;

Vu l'avis 77.924/2/V du Conseil d'Etat, donné le 30 juillet 2025, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat ;

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires sociales ;

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. A l'article 31 de l'annexe à l'arrêté royal du 14 septembre 1984 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 3 octobre 2024, les modifications suivantes sont apportées :

1° Au II. CONDITIONS DE REMBOURSEMENT, le deuxième alinéa sous 2.5. Intervention forfaitaire de l'assurance pour une partie des frais matériels, est remplacé par ce qui suit :

« Pour que cette intervention forfaitaire soit octroyée, la prescription pour les tests et l'attestation de fourniture doivent être transmises à la mutualité. Les raisons du test manqué doivent être conservées dans le dossier médical du bénéficiaire. Ces informations peuvent être demandées par le médecin-conseil et/ou le Service d'évaluation et de contrôle médicaux de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité »

2° Au IV. DOCUMENTS DE DEMANDE, le 4.3. Questionnaire COSI est remplacé par ce qui suit :

«4.3. Questionnaire COSI

Le questionnaire COSI doit comporter tous les éléments figurant dans le modèle repris à l'annexe 17bis du Règlement du 28 juillet 2003. Ce modèle est défini par le Comité de l'assurance soins de santé sur proposition de la Commission de conventions audiciens-organismes assureurs. »

3° Au V. DELAIS DE RENOUVELLEMENT, le 5.2. Exceptions est remplacé par ce qui suit :

« 5.2. Exception

La fourniture d'un appareil controlatéral n'a aucune incidence sur ces délais de renouvellement. Lors de la fourniture d'un appareil controlatéral, les délais de renouvellement susmentionnés sont applicables à partir de la date de fourniture de l'appareillage monophonique initial. »

4° Le VI. CARACTERISTIQUES MINIMALES REQUISES POUR LES APPAREILS AUDITIFS REMBOURSABLES, est remplacé par ce qui suit :

« VI. CARACTERISTIQUES MINIMALES REQUISES POUR LES APPAREILS AUDITIFS REMBOURSABLES

6.1. Appareils auditifs classiques par conduction aérienne

Les caractéristiques minimales suivantes s'appliquent aux appareils auditifs classiques par conduction aérienne :

1. L'appareil utilise un traitement numérique du signal

2. L'appareil a une durée de vie d'au moins 5 ans dans des conditions normales d'utilisation.

3. L'appareil n'est pas un appareil de réemploi.

4. L'appareil est muni d'un contrôle de tonalité d'origine, ainsi que d'un limiteur de sortie qui peut être réglé par l'audicieux, à l'aide de trimmers protégés par un cache ou par ordinateur

5. La bande passante s'étend au moins jusqu'à 5 500 Hz.

6. L'appareil dispose d'un système d'amplification non linéaire (AGCI avec point d'inflexion inférieur à 60 dB SPL = compression à champ dynamique) ayant pour but de s'adapter automatiquement à l'environnement acoustique.

7. Le niveau de distorsion est inférieur à 5 % aux fréquences 800 - 1 600 Hz. »

Overwegende dat door de Dienst voor geneeskundige evaluatie en controle geen advies is geformuleerd binnen de termijn van vijf dagen, vermeld in artikel 27, vierde lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat het betrokken advies dienvolgens met de toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn gegeven;

Gelet op het advies van de Commissie voor begrotingscontrole, gegeven op 26 maart 2025;

Gelet op de beslissing van het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, genomen op 31 maart 2025;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 22 mei 2025;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 24 juni 2025;

Gelet op het advies 77.924/2/V van de Raad van State, gegeven op 30 juli 2025, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State;

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale Zaken;

Hebben Wij besloten en besluiten Wij:

Artikel 1. In artikel 31 van de bijlage bij het koninklijk besluit van 14 september 1984 tot vaststelling van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 3 oktober 2024, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1° In II. VERGOEDINGSVOORWAARDEN, wordt het 2e lid onder 2.5. Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een deel van gemaakte materiële kosten, vervangen als volgt:

“Voor het toestaan van de forfaitaire verzekeringstegemoetkoming moet het voorschrijf voor de testen en het getuigschrift van aflevering aan het ziekenfonds worden bezorgd. De redenen van de mislukte proef dienen bijgehouden te worden in het medisch dossier van de rechthebbende. Deze informatie kan door de adviserend arts en/of de Dienst Geneeskundige Evaluatie en Controle van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering worden opgevraagd.”

2° In IV. AANVRAAGDOCUMENTEN, wordt 4.3. COSI-vragenlijst vervangen als volgt:

“4.3. COSI-vragenlijst

De COSI-vragenlijst moet alle inhoudelijke elementen vermelden die voorkomen op het model vervat in bijlage 17bis van de Verordening van 28 juli 2003. Dit model is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Ooreenvkomstencommissie audiciens-verzekeringsinstellingen.”

3° In V. HERNIEUWINGSTERMIJNEN, wordt 5.2. Uitzonderingen vervangen als volgt:

“5.2. Uitzondering

De aflevering van een contralaterale toerusting heeft geen invloed op deze hernieuwingstermijnen. Bij de aflevering van een contralaterale toerusting zijn bovenvermelde hernieuwingstermijnen van toepassing vanaf de datum van de aflevering van de aanvankelijke monofonische toerusting.”

4° VI. MINIMUMKARAKTERISTIEKEN VAN DE VERGOEDBARE HOORTOEESTELLEN, wordt vervangen als volgt:

“VI. MINIMUMKARAKTERISTIEKEN VAN DE VERGOEDBARE HOORTOEESTELLEN

6.1. Klassieke hoortoeestellen met luchtgeleiding

Volgende minimumkarakteristieken gelden voor klassieke hoortoeestellen met luchtgeleiding:

1. Het toestel maakt gebruik van digitale signaalverwerking.

2. Het toestel heeft bij normaal gebruik een levensduur van minstens 5 jaar

3. Het toestel is geen tweedehandstoestel.

4. Het toestel is voorzien van een oorspronkelijk ingebouwde tonaliteitscontrole en maximum uitgangsbegrenzer die, via een afgedekte trimmer of door software, door de audicieux ingesteld kan worden.

5. Het frequentiebereik gaat minimaal tot 5 500 Hz.

6. Het toestel beschikt over niet lineaire versterking (AGCI met knikpunt onder 60 dB SPL = Dynamic Range Compression) met als doel zich automatisch aan de akoestische omgeving aan te passen.

7. Het distorsieniveau is lager dan 5 % op de frequenties 800 – 1 600 Hz.”

6.2. Appareils auditifs très puissants

Les caractéristiques minimales suivantes s'appliquent aux appareils auditifs très puissants:

1. L'appareil a une durée de vie d'au moins 5 ans dans des conditions normales d'utilisation.

2. L'appareil n'est pas un appareil de réemploi.

3. L'appareil est muni d'un contrôle de tonalité d'origine, ainsi que d'un limiteur de sortie qui peut être réglé par l'audicen, à l'aide de trimmers protégés par un cache ou par ordinateur

4. Les appareils auditifs très puissants de type analogique doivent permettre de corriger, à une des deux oreilles, une perte auditive d'au moins 80 dB ou un Rinne permanent de 30 dB ou plus en combinaison avec une perte auditive d'au moins 60 dB.

6.3. Appareils auditifs par conduction osseuse

Les caractéristiques minimales suivantes s'appliquent aux appareils auditifs par conduction osseuse:

1. L'appareil a une durée de vie d'au moins 5 ans dans des conditions normales d'utilisation.

2. L'appareil n'est pas un appareil de réemploi.

3. L'appareil est muni d'un contrôle de tonalité d'origine, ainsi que d'un limiteur de sortie qui peut être réglé par l'audicen, à l'aide de trimmers protégés par un cache ou par ordinateur »

5° Au VIII. PROCEDURE DE DEMANDE POUR LA LISTE DES PRODUITS ADMIS, alinéa 5, les 6 et 8 sont remplacés par ce qui suit :

« 6. Une fiche technique du produit basée sur la norme pertinente IEC (International Electrotechnical Commission). Sur cette fiche, on retrouve, à côté de la description complète du type d'appareil auditif, la bande passante et le niveau de distorsion aux fréquences de 800 et 1 600 Hz. »

« 8. Une déclaration indiquant que le dispositif possède :

- un système d'amplification non linéaire (AGCI avec point d'inflexion inférieur à 60 dB SPL = compression à champ dynamique) ayant pour but de s'adapter automatiquement à l'environnement acoustique.

- une limitation de la puissance maximale (MPO), ayant pour but de ne pas exposer l'utilisateur à une pression sonore dangereuse. »

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du deuxième mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au Moniteur belge.

Art. 3. Le ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 8 septembre 2025.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,
F. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE,
SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE
ET ENVIRONNEMENT

[C – 2025/006632]

29 AOUT 2025. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 19 avril 2014 relatif aux vacations des experts chargés de l'estimation des animaux pour le Fonds budgétaire pour la santé et la qualité des animaux et des produits animaux

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

Vu la loi relative à la santé animale du 24 mars 1987, l'article 8, alinéa 1, 3°, et alinéa 2 ;

Vu la loi du 23 mars 1998 relative à la création d'un Fonds budgétaire pour la santé et la qualité des animaux et des produits animaux, l' article 4, alinéa 1, 1°;

Vu l'arrêté royal du 19 avril 2014 relatif aux vacations des experts chargés de l'estimation des animaux pour le Fonds budgétaire pour la santé et la qualité des animaux et des produits animaux ;

6.2. Super Power hoorstoestellen

Volgende minimumkarakteristieken gelden voor Super Power hoorstoestellen:

1. Het toestel heeft bij normaal gebruik een levensduur van 5 jaar.

2. Het toestel is geen tweedehandstoestel.

3. Het toestel is voorzien van een oorspronkelijk ingebouwde tonaliteitscontrole en maximum uitgangsbegrenzer die, via een afgedekte trimmer of door software, door de audiencen ingesteld kan worden.

4. Analoge Super Power hoorstoestellen moeten in staat zijn om gehoorverlies van minstens 80 dB verlies of een permanente air-bone gap van 30 dB of meer in combinatie met een verlies van minstens 60 dB, op één van beide oren te corrigeren.

6.3. Hoorstoestellen met beengeleiding

Volgende minimumkarakteristieken gelden voor hoorstoestellen met beengeleiding:

1. Het toestel heeft bij normaal gebruik een levensduur van 5 jaar.

2. Het toestel is geen tweedehandstoestel.

3. Het toestel is voorzien van een oorspronkelijk ingebouwde tonaliteitscontrole en maximum uitgangsbegrenzer die, via een afgedekte trimmer of door software, door de audiencen ingesteld kan worden."

5° In VIII. AANVRAAGPROCEDURE VOOR DE LIJST VAN AANGENOMEN PRODUCTEN, 5e lid, worden de bepalingen onder 6 en 8 vervangen als volgt:

“6. Een technische fiche gebaseerd op de relevante IEC norm (International Electrotechnical Commission). Op deze fiche, bevindt zich, naast de complete beschrijving van het type van het hoorapparaat, het breedbandsignaal en het niveau van vervoering in de frequenties 800 en 1 600 Hz.”

“8. Een verklaring die aangeeft dat het apparaat beschikt over:

- een systeem van niet lineaire versterking (AGCI met knikpunt onder 60 dB SPL = Dynamic Range Compression) met als doelstelling dat het zich automatisch aanpast aan de akoestische omgeving.

- Maximale output begrenzing (MPO) met als doelstelling de gebruiker niet bloot te stellen aan een onveilige geluidsdruck.”

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de tweede maand na die waarin het is bekendgemaakt in het Belgisch Staatsblad.

Art. 3. De minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 8 september 2025.

FILIP

Van Koningswege:

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,
F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST VOLKSGEZONDHEID,
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN
EN LEEFMILIEU

[C – 2025/006632]

29 AUGUSTUS 2025. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 19 april 2014 betreffende de vacatures van de deskundigen die schatting van dieren uitvoeren voor het Begrotingsfonds voor de gezondheid en de kwaliteit van de dieren en de dierlijke producten

FILIP, Koning der Belgen,

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

Gelet op de dierengezondheidswet van 24 maart 1987, artikel 8, eerste lid, 3°, en tweede lid;

Gelet op de wet van 23 maart 1998 betreffende de oprichting van een Begrotingsfonds voor de gezondheid en de kwaliteit van de dieren en de dierlijke producten, artikel 4, eerste lid, 1°;

Gelet op het koninklijk besluit van 19 april 2014 betreffende de vacatures van de deskundigen die schatting van dieren uitvoeren voor het Begrotingsfonds voor de gezondheid en de kwaliteit van de dieren en de dierlijke producten;