

MINISTÈRE DE LA PREVOYANCE SOCIALE

8 MAI 1972. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 24 décembre 1963 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques (1)

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 les articles 24bis et 25, § 3, modifiés par la loi du 7 juillet 1966;

Vu l'arrêté royal du 24 décembre 1963 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques;

Vu les avis émis par le comité de gestion et le Conseil technique des spécialités pharmaceutiques du Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

Vu la loi du 23 décembre 1946 portant création d'un Conseil d'Etat, notamment l'article 2, alinéa 2;

Vu l'urgence;

Sur la proposition de Notre Ministre de la Prévoyance sociale,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1er. A l'article 10 de l'arrêté royal du 24 décembre 1963 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques les termes « et les produits destinés au traitement de la phénylcétoneurie appelée également maladie de Fölling » sont supprimés.

Art. 2. A l'annexe I, jointe à l'arrêté royal du 24 décembre 1963 susvisé, il y a lieu :

1° au chapitre 1er :

a) d'insérer les spécialités pharmaceutiques suivantes :

Critère	Dénomination et conditionnements	Observations	Opérations		
			Indice de prix comparatif	Base de remboursement	Multiplicateur
Criterium	Benaming en verpakkingen		Vergelijkingsprijsindex	Basis van tegemoetkoming	Multiplicator
A-1.11bis	BETNELAN-V Glaxo fl. 30 g lotio * pr. g. lotio		88,—	88,— 2,20	1
A-III.14	BISOLVOMYCINE Boehringer- Ingelheim fl. 16 gel * pr. gel		170,—	170,— 8,—	1
A-IX-10	BLEOMYCINE Roger Bellon 1 amp à 15 mg * pr. amp à 15 mg		1 065,—	1 065,— 870,70	1
A-VII.1	CALPARINE Sous-Cutanée — Subcutaan Choay btds 2 amp. inj. 1 ml * pr. amp. inj. 1 ml		255,—	255,— 91,50	1

(1) Références au Moniteur belge :

Loi du 9 août 1963, Moniteur belge des 1er et 2 novembre 1963.

Loi du 25 avril 1963, Moniteur belge du 25 juillet 1963.

Arrêté royal du 24 décembre 1963, Moniteur belge du 31 décembre 1963.

Loi du 23 décembre 1946, Moniteur belge du 9 janvier 1947.

Loi du 7 juillet 1966, Moniteur belge du 15 juillet 1966.

MINISTERIE VAN SOCIALE VOORZORG

8 MEI 1972. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 24 december 1963 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van farmaceutische verstrekkingen (1)

BOUDEWIJN, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groot

Gelet op de wet van 9 augustus 1963 tot instelling en organisatie van een regeling voor verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, inzonderheid op de artikelen 24bis en 25, § 3, gewijzigd bij de wet van 7 juli 1966;

Gelet op het koninklijk besluit van 24 december 1963 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van farmaceutische verstrekkingen;

Gelet op de adviezen uitgebracht door het Beheerscomité en de Technische Raad voor farmaceutische specialiteiten van de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

Gelet op de wet van 23 december 1946 houdende instelling van een Raad van State, inzonderheid op artikel 2, tweede lid;

Gelet op de hoogdringendheid;

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale Voorzorg,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In artikel 10 van het koninklijk besluit van 24 december 1963 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van farmaceutische verstrekkingen worden de termen « en produkten bestemd voor de behandeling van phenylketonurie, ook ziekte van Fölling genoemd » geschrapt.

Art. 2. In bijlage I, gevoegd bij vorenbedoeld koninklijk besluit van 24 december 1963 :

1° in hoofdstuk I :

a) worden volgende farmaceutische specialiteiten ingevoegd :

Criterium	Benaming en verpakkingen	Observations	Opérations		
			Indice de prix comparatif	Base de remboursement	Multiplicateur
			Vergelijkingsprijsindex	Basis van tegemoetkoming	Multiplicator
A-1.11bis	BETNELAN-V Glaxo fl. 30 g lotio * pr. g. lotio		88,—	88,— 2,20	1
A-III.14	BISOLVOMYCINE Boehringer- Ingelheim fl. 16 gel * pr. gel		170,—	170,— 8,—	1
A-IX-10	BLEOMYCINE Roger Bellon 1 amp à 15 mg * pr. amp à 15 mg		1 065,—	1 065,— 870,70	1
A-VII.1	CALPARINE Sous-Cutanée — Subcutaan Choay btds 2 amp. inj. 1 ml * pr. amp. inj. 1 ml		255,—	255,— 91,50	1

(1) Verwijzingen naar het Belgisch Staatsblad :

Wet van 9 augustus 1963, Belgisch Staatsblad van 1 en 2 november 1963.

Wet van 25 april 1963, Belgisch Staatsblad van 25 juli 1963.

Koninklijk besluit van 24 december 1963, Belgisch Staatsblad van 31 december 1963.

Wet van 23 december 1946, Belgisch Staatsblad van 9 januari 1947.

Wet van 7 juli 1966, Belgisch Staatsblad van 15 juli 1966.

Critère	Dénomination et conditionnements	Observations	Opmerkingen	Indice de prix comparatif	Base de remboursement	Multiplicateur
				Vergelijkingsprijsindex	Basis van tegemoetkoming	Multiplicator
A-IX-10	CERUBIDINE Specia 1 fl. 20 mg + amp. 4 ml aq. dist. * pr. fl. 20 mg + amp. 4 ml aq. dist.			425,—	425,—	1
					302,50	
A-IX-10	CRASNITINE Bayer 1 amp. 2.000 U + amp. solv. 1 amp. 10.000 U + amp. solv. * pr. amp. 2.000 U + amp. solv. * pr. amp. 10.000 U + amp. solv.			133,— 519,—	133,— 519,— 90,20 365,20	1 1
A-II-5	CYMOGRAN Nutricia btds 250 g btds 420 g * pr. 10 g	M	M	450,— 877,—	450,— 877,— 15,70	1 1
A-I.11bis	DECODERM Merck tube 10 g crème 0,1 % tube 30 g crème 0,1 % * pr. g crème 0,1 %			67,— 151,—	67,— 151,— 3,35	1 2
A-I.11bis	DEFFLAMEN Farmitalia tube 10 g crème 0,025 % * pr. g crème 0,025 %			110,—	110,— 5,—	1
A-III.44bis	DICLOCIL I.M. Bristol 3 fl. à 250 mg * pr. fl. à 250 mg			179,—	179,— 45,10	1
A-III.44bis	DICLOCIL I.V. Bristol 3 fl. à 250 mg * pr. fl. à 250 mg			179,—	179,— 45,10	1
A-III.44bis	DICLOCIL Bristol fl. 16 gel. 500 mg * pr. gel. 500 mg			469,—	469,— 19,10	1
B-25	ERALDIN I.C.I. btds 30 tabl. 100 mg btds 100 tabl. 100 mg btds 10 amp. 10 mg * pr. tabl. 100 mg * pr. amp. 10 mg			202,— 600,— 716,—	202,— 600,— 716,— 4,05 60,50	1 2 2
A-VIII.4	ETHYMAL Katwijk fl. 250 ml sir. * pr. 5 ml sir.			208,—	208,— 3,15	1
A-IX.10	FLUORO-URACILE Roche * pr. amp. 5 ml à 250 mg				36,—	
A-III.29	FULCIN 500 mg I.C.I. Griseofulvin Fine Particle. fl. 25 compr. à 500 mg fl. 100 compr. à 500 mg * pr. compr. à 500 mg			169,— 650,—	169,— 650,— 5,20	1 4 ♦
A-III.47	GABBRORAL Farmitalia fl. 16 compr. à 250 mg * pr. compr. à 250 mg			373,—	373,— 16,40	1
A-II.3	GLUCOPHAGE FORT Aron fl. 100 compr. à 850 mg * pr. compr. à 850 mg			309,—	309,— 2,20	1
A-III.44ter	HETABIOTIC Bristol 3 fl. inj. I.V.-I.M. à 250 mg fl. 16 gel. à 250 mg fl. pulv. pr. 80 ml susp/b à 125 mg/5 ml * pr. fl. inj. I.V.-I.M. à 250 mg * pr. gel. à 250 mg * pr. 5 ml susp. b à 125 mg			138,— 239,— 147,—	138,— 239,— 147,— 35,10 10,60 7,—	1 1 1
B-35	INFLARYL Squibb fl. 30 gel. à 250 mg * pr. gel. à 250 mg			131,—	131,— 2,95	1
A-IX.3	ISOPAQUE CORONAR Nyegaard btds amp. 30 ml * pr. amp. 30 ml			169,—	169,— 123,80	1
A-III.48bis	KEFORAL Lilly fl. 16 caps. 250 mg * pr. caps. 250 mg			545,—	545,— 22,40	1

Critère	Dénomination et conditionnements	Observations	Indice de prix comparatif	Base de remboursement	Multiplicateur
Criterium	Benaming en verpakkingen	Opmekingen	Vergelijkingsprijsindex	Basis van tegemoetkoming	Multipicator
A-III.30ter	LOCAVORTENE-VIOFORME Ciba fl. 7,5 ml gtt. ot. * pr. 7,5 mg gtt. ot.		71,—	71,— 56,70	1
A-II.5	LOFENALAC Mead Johnson btds 1 125 g * pr. btds 1 125 g	M	494,—	494,— 375,—	1
B-41	MADECASSOL Laroche-Navarron btds 10 amp. inj. 1 ml/20 mg tube 10 g pomm. btds 2 g pulv. * pr. amp. inj. 1 ml/20 mg * pr. g pomm. * pr. g pulv.		216,— 100,— 60,—	216,— 100,— 60,— 16,30 7,55 22,60	1 1 1
B-39	MISTABRON U.C.B. btds 6 amp. à 600 mg * pr. amp. à 600 mg	M	275,—	275,— 34,65	1
B-39	MUCOMYST Mead Johnson btds 3 amp. à 10 cm ³ * pr. amp. à 10 cm ³	M	326,—	326,— 82,20	1
A-I.4	NEOGYNON 21 Schering btds 1 X 21 drag. btds 3 X 21 drag. * pr. drag.		83,— 212,—	83,— 212,— 2,35	1 3
B-35	INFILURIL Upsa fl. 30 gel. à 250 mg fl. 100 gel. à 250 mg * pr. gel. à 250 mg		131,— 393,—	131,— 393,— 2,95	1 2
A-VIII.4	PHETYLUREUM Katwijk fl. 225 compr. à 50 eg * pr. compr. à 50 eg		190,—	190,— 0,65	1
B-34	PHOSMUTH GEL Sarva btds 20 cond. * pr. cond.		264,—	264,— 10,—	1
A-IX.8	POLISTINE Pharbil btds 20 compr. à 4 mg fl. 100 ml sir. rég. 4 mg/5 ml fl. 100 ml sir. 4 mg/6 ml * pr. compr. à 4 mg * pr. 5 ml sir. rég. à 4 mg * pr. 5 ml sir. à 4 mg		29,— 46,— 46,—	29,— 46,— 46,— 0,95 1,50 1,50	1 1 1
A-IX.10	RUFOCROMOMYCINE Specia btds 5 amp. à 0,100 mg + 5 amp. 2 ml solv. * pr. amp. à 0,100 mg + amp. 2 ml solv.		276,—	276,— 41,75	1
A.I.4	STEDIRIL-d Wyeth btds 1 X 21 drag. btds 3 X 21 drag. * pr. drag.		83,— 212,—	83,— 212,— 2,35	1 3
A-I.11bis	SYNALAR Forte Sarva tube 5 g crème à 0,2 % * pr. g crème à 0,2 %		261,—	261,— 39,50	1
A-III.4bis	THIAMPHENICOL INJ. Clin. fl. inj. à 750 mg + amp. solv. * pr. fl. inj. 750 mg + amp. solv.		87,—	87,— 57,80	1
A-IX.2	UROMBRINE 65 % Dagra vial 50 ml * pr. vial 50 ml		284,—	284,— 214,75	1
A-III.44ter	VERSAPEN K Mead Johnson 3 fl. inj. I.V.-I.M. à 250 mg fl. 16 gel. à 250 mg fl. 16 gel. à 500 mg fl. pulv. pr. 80 ml susp. b à 125 mg/5 ml * pr. fl. inj. I.V.-I.M. à 250 mg * pr. gel. à 250 mg * pr. gel. à 500 mg * pr. 5 ml susp. b à 125 mg		138,— 239,— 451,— 147,—	138,— 239,— 451,— 147,— 35,10 10,60 19,30 7,—	1 1 1

b) d'ajouter une note en bas de page renvoyant aux spécialités FLUIMUCIL, MISTABRON et MUCOMYST, libellée comme suit :

« Pour le traitement de la mucoviscidose, le matériel d'administration peut être mis à la disposition du bénéficiaire, par la mutualité, conformément aux règles fixées par le collège des médecins-directeurs. »

c) d'ajouter une note en bas de page renvoyant à la spécialité FLUORO-URACILE, libellée comme suit :

« Le bénéficiaire paie son intervention, fixée à l'article 15 du présent arrêté, par tranche de 10 ampoules. »

d) de modifier les inscriptions suivantes :

Inscription actuelle

Huidige inschrijving

B-15 PALUDRINE I.C.I.
tube 100 tabl. à 0,1 g
* pr. tabl. à 0,1 g

B-12 PETHIDINE I.C.I.
A-VIII.7 PHETYLUREUM Katwijk

B-15 PALUDRINE I.C.I.
* pr. tabl. à 0,1 g

B-12 PETHIDINE Pharma-Union
A-VIII.4 PHETYLUREUM Katwijk

e) d'ajouter une note en bas de page renvoyant à la spécialité PALUDRINE, libellée comme suit :

« Le bénéficiaire paie son intervention, fixée à l'article 15 du présent arrêté, par tranche de 100 tablettes. »

f) de supprimer les spécialités pharmaceutiques suivantes :

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

ACHROMYCINE R.I.T.
btds fl. amp. à 500 mg. I.V.
btds fl. amp. à 100 mg I.M.
* pr. fl. amp. à 500 mg I.V.
* pr. fl. amp. à 100 mg I.M.

AMBLOCOLORIN Simes
fl. 25 caps. à 3 mg
* pr. caps. à 3 mg

ASCAROXINE S.A.M.
fl. 25 drag.
* pr. drag.

BINAEMON Organon
btds 100 compr.
* pr. compr.

BIOCODONE Bios
btds 6 amp. inject. 1 cm³ à 15 mg
btds 10 amp. inject. 1 cm³ à 15 mg
tube 10 compr. à 5 mg
tube 10 compr. à 10 mg
* pr. amp. inject. 1 cm³ à 15 mg

BIONONE Bios
btds 10 amp. 1 cm³ à 10 mg
btds 10 amp. 1 cm³ à 20 mg
tube 10 compr. à 5 mg
tube 20 compr. à 5 mg
tube 10 compr. à 10 mg
btds 6 supp. à 20 mg
* pr. amp. 1 cm³ à 10 mg
* pr. amp. 1 cm³ à 20 mg
* pr. compr. à 5 mg

BISMUTHOIDOL Robin
btds 10 amp. inject. 0,02 g
* pr. amp. inject. 0,02 g

CALCIUM SIMPLE Hausmann
btds 5 amp. I.V. 5 cm³/100 mg
* pr. amp. I.V. 5 cm³

CHLOR-TRIMETON Schering
fl. 100 cm³ sir.
* pr. 5 cm³ sir.

CLIRADON Ciba
btds 20 compr.
* pr. compr.

COSMOCILLIN « Sustained action »
Cosmopharma
fl. 20 tabl. à 250 000 U.
* pr. tabl. à 250 000 U.

b) wordt een als volgt opgestelde en naar de specialiteiten FLUIMUCIL, MISTABRON en MUCOMYST verwijzende voetnota toegevoegd :

« Bij de behandeling van mucoviscidosis kan het toedieningsmaterieel door het ziekenfonds ter beschikking gesteld worden van de rechthebbende, overeenkomstig de regels die door het college van geneesheren-directeuren zijn vastgesteld. »

c) wordt een als volgt opgestelde en naar de specialiteit FLUORO-URACILE verwijzende voetnota toegevoegd :

« De rechthebbende betaalt zijn bij artikel 15 van dit besluit bepaalde aandeel per schrijf van 10 ampullen. »

d) worden volgende inschrijvingen gewijzigd :

Nouvelle inscription

Nieuwe inschrijving

B-15 PALUDRINE I.C.I.
* pr. tabl. à 0,1 g

B-12 PETHIDINE Pharma-Union
A-VIII.4 PHETYLUREUM Katwijk

e) wordt een als volgt opgestelde en naar de specialiteit PALUDRINE verwijzende voetnota toegevoegd :

« De rechthebbende betaalt zijn bij artikel 15 van dit besluit bepaalde aandeel per schrijf van 100 tabletten. »

f) worden volgende farmaceutische specialiteiten geschrapt :

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

DERONIL Schering Corp. U.S.A.
fl. 30 compr. à 0,4 mg
* pr. compr. à 0,4 mg

DI-ADRESON F. Organon
fl. susp. inject. 2 cm³ à 25 mg/cm³
* pr. 2 cm³ susp. inject.

EBIMAR Biothera
btds 80 tabl.
* pr. tabl.

EPHEDRINE Kela
tube 20 compr. à 50 mg
* pr. compr. à 50 mg

EVIPAN NATR./SOD. Bayer
btds 1 amp. à 1 g + 1 amp.
10 cm³ aq. bidist. ster.
* pr. amp. à 1 g

FERRUM Hausmann
btds 5 amp. I.M. 2 ml
* pr. amp. I.M.

HELANA
btds 50 drag. à 500 mg
* pr. drag. à 500 mg

HYPTOR Toraude
8 supp. à 200 mg
* pr. supp. à 200 mg

INACTIN Promonta
btds 1 amp. à 0,5 g + 1 amp.
10 ml aq. bidist.
* pr. amp. à 0,5 g

INTENSAIN Cassella-Riedel
btds 150 caps. à 75 mg

KERATYL VITAMINE La Meuse
btds 70 drag. glut. à 500 mg
* pr. drag. glut. à 500 mg

LUTOCYCLINE Ciba
btds 3 amp. à 10 mg
* pr. amp. à 10 mg

MAGSALYL O.B.V.P.
tube 60 drag. glutin.
* pr. drag. glutin.

MARBADAL « C » Bayer
btds 6 vaginalett.
* pr. vaginalett.

Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen
MARTINET COLLYRE n° 94-sulfacetamide-sol. 20 % n° 95-sulfacetamide-sol. 10 % * pr. fl. sol. à 20 % * pr. fl. sol. à 10 %	PROPYLTHIOURACIL Kela tube 20 compr. à 50 mg tube 50 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg
MERPHYLLINE Wellcome btds 6 amp. 2 cm³ * pr. amp. 2 cm³	PROSOMNYL Pharmacobel btds 10 compr. à 100 mg * pr. compr. à 100 mg
NEO-EFRODAL Siegfried btds 25 amp.	PROVERA Upjohn fl. 25 compr. à 5 mg
NICOTINAMIDE Kela tube 20 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg	RIFOCINE I.M. btds 1 amp. à 125 mg btds 2 amp. à 125 mg btds 1 amp. à 250 mg * pr. amp. à 125 mg
NOVOESTROL Mees btds 24 drag. à 5 mg * pr. drag. à 5 mg	RIFOCINE I.V. btds 2 amp. à 250 mg * pr. amp. à 250 mg
NYSTATINE Labaz fl. 12 compr. vag. à 100 000 U.	RIXAPEN R.I.T. fl. 10 compr. à 250 mg
OM-HYDANTOINE Om tube 30 compr. à 100 mg * pr. compr. à 100 mg	SPASMOSEDAN S.A.M. fl. 25 drag. à 50 mg btds 10 supp. à 50 mg * pr. drag. à 50 mg * pr. supp. à 50 mg
OXYCURE S.A.M. btds 10 supp. * pr. supp.	STELLACAMPHRE Stella btds 6 amp. à 150 mg fl. 20 ml gtt. * pr. amp. à 150 mg * pr. ml. gtt.
PACATAL Promonta btds 3 amp. à 50 mg btds 10 amp. à 50 mg * pr. amp. à 50 mg	STREPTOMYCINES
PENICILLINES (INJECT.) I = pen. crist.	I. DIHYDROSTREPTOMYCINE (SULP.) KELA fl. 1 g * pr. 1 g
KELA I. 500 000 I.U. 1 000 000 I.U. * pr. 100 000 I.U.	I. R.I.T. (DIHYDROSTREPTORID) fl. 1 g * pr. 1 g
NIEMEGEERS I. 200 000 I.U.	III. STREPTOMYCINE (SULP.) KELA fl. 1 g * pr. 1 g
PENICILLINE V per os Kela btds 10 compr. à 200 000 I.U. btds 20 compr. à 200 000 I.U. btds 10 compr. à 500 000 I.U. btds 20 compr. à 500 000 I.U. * pr. compr. à 200 000 I.U. * pr. compr. à 500 000 I.U.	SUCCIPIRINE CALCIQUE S.A.M. fl. 50 drag. glutin. * pr. drag. glutin.
PERANDRONE M Ciba btds 5 amp. 1 cm³ 50 mg	SULFADITAL ASTRA tube 20 compr. à 0,50 g * pr. compr. à 0,50 g
PERCORTENE Ciba btds 4 amp. 1 cm³ à 5 mg * pr. amp. 5 mg	SULFUNO Labaz fl. 80 ml susp. 10 % * pr. ml. susp.
POLARAMINE Schering Corp. U.S.A. fl. 20 compr. à 2 mg * pr. compr. à 2 mg	SUPPOTHIAZOL Sephabel btds 10 supp. à 500 mg btds 10 supp. à 1 g * pr. supp. à 500 mg * pr. supp. à 1 g
PRESSYL btds 6 amp. 2 cm³ * pr. amp. 2 cm³	UMBRADIL slijmerig/visqueux U 35 % Astra btds 1 fl. 40 cm³ * pr. fl. 40 cm³
PREVETHENAT FORTE C. Strephotherenat Grünenthal btds 1 fl. + 2 amp. solv. * pr. fl.	VOACADINE Probel fl. 20 drag. à 1 mg * pr. drag. à 1 mg
PRO-BANTHINE Searle btds 1 amp. 30 mg * pr. amp. 30 mg	2° au chapitre V :

2° au chapitre V :

a) au § 5, de remplacer les règles de remboursement fixées pour l'albumine humaine, par le texte suivant :

« Les produits repris ci-après ne font l'objet d'un remboursement que s'ils ont été prescrits dans les cas d'hypoprotéinémie, correspondant à une concentration en protéines totales inférieure à 50 g/lit. ou d'hypoalbuminémie, inférieure à 30 g/lit., précisée par dosage. »

a) worden de in § 5 vastgestelde vergoedingstregels voor humaan albumine door volgende tekst vervangen :

« De hierna vermelde produkten komen slechts in aanmerking voor tegemoetkoming indien ze voorgeschreven worden bij dosering gepreciseerde hypoproteïnemieën overeenstemmend met een concentratie in totale proteïnen kleiner dan 50 g/lit. of hypoalbuminemieën, lager dan 30 g/lit. »

b) au § 6, de compléter les indications, donnant droit au remboursement des préparations spéciales à base d'acide acétysalicylique, par l'indication : « gonarthrose »;

c) d'ajouter un § 12, libellé comme suit :

§ 12. Les spécialités et produits suivants ne font l'objet d'un remboursement que pour autant que le médecin-conseil ait constaté que ces produits constituent un traitement de la mucoviscidose.

Le remboursement du produit Casinstant est cependant limité au traitement d'enfants dont l'âge ne dépasse pas 2 ans.

b) worden de in § 6 vastgestelde indicaties, welke recht geven op de vergoeding van de aangenomen speciale acetyl salicyzuur-preparaten, aangevuld met de indicatie : « gonarthrose »;

c) wordt een als volgt opgestelde § 12 toegevoegd :

§ 12. Voor volgende specialiteiten en produkten wordt slechts tegemoetkoming verleend indien de adviserend-genesheer heeft vastgesteld dat die produkten een behandeling uitmaken bij mucoviscidose.

De tegemoetkoming voor het produkt Casinstant wordt nochtans beperkt tot de behandeling van kinderen waarvan de leeftijd 2 jaar niet overtreft,

Critère —	Dénomination et conditionnements —	Opmerkingen —	Observations —	Indice de prix comparatif —	Base de remboursement —	Multiplicateur —
				Vergelijkings- prijsindex —	Basis van tegemoetkoming —	
B-39bis	CASINSTANT btds 100 g btds 250 g * pr. 10 g	M M	82,— 168,—	82,— 168,— 5,10	82,— 168,— 5,10	1 1
B-39bis	COTAZYM FORTE Organon btds 30 tabl. * pr. tabl.	M	62,—	62,— 1,60	62,— 1,60	1
B-39bis	PANCREAS-GRANULAAT Organon btds 90 g granulatum * pr. g granulatum	M	357,—	357,— 2,70	357,— 2,70	1
B-39bis	PANCREAS LYOPHILISE Eurorga btds 2 fl. btds 10 fl. * pr. fl.	M M	148,— 590,—	148,— 590,— 44,80	148,— 590,— 44,80	1 1

3° au chapitre Vbis, d'insérer les conditionnements suivants dans la liste des conditionnements de spécialités pour lesquels l'application du multiplicateur 1 peut être autorisée par le médecin-conseil :

3° in hoofdstuk Vbis worden in de lijst der specialiteitsverpakkingen, waarop de toepassing van multiplicator 1 door de adviserend-genesheer kan worden gemachtigd, volgende verpakkingen ingevoegd :

Critère —	Conditionnements visés	
	Criterium —	Beoogde verpakkingen —
A-III.29	FULCIN 500 MG I.C.I. Griseofulvin Fine Particle fl. 100 compr. à 500 mg	
B-35	NIFLUR' L Upsa fl. 100 gel. à 250 mg	

4° de supprimer au chapitre VI les rubriques I, II, III, IV et V.

4° in hoofdstuk VI, worden de rubrieken I, II, III, IV en V geschrapt.

Art. 3. Dans la liste des critères d'admission des spécialités pharmaceutiques reprise à l'annexe II de l'arrêté royal du 24 décembre 1963 susvisé, les modifications suivantes sont apportées :

Art. 3. In de lijst der criteria tot aanneming van farmaceutische specialiteiten opgenomen in bijlage II van vorenbedoeld koninklijk besluit van 24 december 1963 worden volgende wijzigingen aangebracht :

1° en série A-III, antimicrobiens :

1° in reeks A-III, antimicrobische middelen :

a) le dernier alinéa du critère 14 est remplacé par le texte suivant :

a) wordt in criterium 14 het laatste lid vervangen door volgende tekst :

« Si l'on ajoute à la formule le produit chlorure de N-cyclohexyl-N-méthyl(2-amino-3,5-dibromo-benzyl) ammonium ou, s'il s'agit de formes per os sèches, des vitamines du complexe B; ces spécialités sont également admissibles pour autant que leurs prix ne soient pas influencés par cette adjonction. »

« Indien aan de formule het produkt N-cyclohexyl-N-methyl(2-amino-3,5-dibromo-benzyl)-ammonium chloride of, zo het droge perorale vormen betreft, vitamineën van het B-complex worden toegevoegd dan zijn die specialiteiten eveneens aanneembaar voor zover hun prijs door die toevoeging niet wordt beïnvloed. »

b) au critère 44bis, les mots « sous forme per os » sont remplacés par les mots « sous forme parentérale et orale ».

b) worden in criterium 44bis de woorden « in perorale vorm » vervangen door de woorden « in parenterale en perorale vorm ».

c) les nouveaux critères suivants sont ajoutés :

c) worden volgende nieuwe criteria ingevoegd :

— 30ter :

— 30ter :

Les spécialités à base d'un corticostéroïde en association avec un antiseptique, sous des formes destinées à l'usage otique.

Specialiteiten op basis van een corticosteroïde in associatie met een antisepticum in vormen ter behandeling van het oor.

— 44ter :

— 44ter :

Les spécialités à base de hé tacilline sous des formes destinées à l'administration orale ou parentérale.

Specialiteiten op basis van hetacilline in vormen bestemd om per os of parenteraal te worden toegediend.

— 48bis :
 Les spécialités à base de céphalexine.
 2° en série A-VIII, système nerveux, le critère 7 est supprimé.
 3° en série B :
 a) au critère 11bis, les mots « ou des sels de fer associés à des sels de cobalt » sont supprimés.
 b) au critère 35, le produit « acide niflumique » est ajouté.
 c) le critère 37 est supprimé.
 d) au critère 39, les mots « ou sodium mercaptoéthanésulfonate » sont ajoutés.
 e) au critère 39bis, le mot « complémentaire » est supprimé.
 f) au critère 41, la première phrase est complétée par les mots « et d'acide asiatique ».

Art. 4. Dans la liste des établissements hospitaliers disposant d'une officine, reprise à l'annexe III de l'arrêté royal du 24 décembre 1963 susvisé :

1° l'établissement suivant est inséré :

Province de Namur

- Godinne :
 — Institut Dr. Thérasse

2° les établissements suivants sont supprimés :

Province de Liège

- Liège :
 — Hôpital du Valdor — C.A.P.
 — Centre médical du Beauregard

Province de Flandre orientale

- Gand :
 — Verplegingsinstitut « Het Strop »

Art. 5. Dans la liste des établissements hospitaliers disposant d'un dépôt de médicaments, reprise à l'annexe IIIbis de l'arrêté royal du 24 décembre 1963 susvisé :

1° l'établissement suivant est inséré :

Province de Liège

- Liège :
 — Hôpital du Valdor — C.A.P.

2° l'inscription suivante est modifiée :

Province de Flandre orientale

Zelzate :
 — L'inscription « Psychiatrisch Ziekenhuis Sint-Jan-Baptist avec section Kliniek Vita » est complétée par « et avec section Kliniek De Heide ».

3° l'établissement suivant est supprimé :

Province de Namur

- Godinne :
 — Institut Dr. Thérasse

Art. 6. Le présent arrêté entre en vigueur le premier du mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au *Moniteur belge*, à l'exception des dispositions de l'article 4, 1°, et de l'article 5, 1° et 2°, qui entrent en vigueur à partir de la date de la désignation du responsable soit de l'officine d'hôpital, soit du dépôt de médicaments.

D'autre part, l'admission du produit CYMOGRAN, 420 g, prend cours à partir du 1er novembre 1971 et la suppression du produit EBIMAR, 80 tabl., entre en vigueur le premier du troisième mois qui suit celui au cours duquel le présent arrêté aura été publié au *Moniteur belge*.

Art. 7. Notre Ministre de la Prévoyance sociale est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 8 mai 1972.

BAUDOUIN

Par le Roi :

Le Ministre de la Prévoyance sociale,

L. NAMECHE

— 48bis :
 Speciaaliteiten op basis van cefalexine.
 2° in reeks A-VIII, zenuwstelsel, wordt criterium 7 geschrapt.
 3° in reeks B :
 a) worden in criterium 11bis de woorden « of ijzerzouten in associatie met cobaltzouten » geschrapt.
 b) wordt in criterium 35 het produkt « nifluminezuur » toegevoegd.
 c) wordt criterium 37 geschrapt.
 d) worden in criterium 39 de woorden « of natriummercaptoethaansulfonaat » toegevoegd.
 e) wordt in criterium 39bis het woord « aanvullende » geschrapt.
 f) wordt in criterium 41 de eerste zin aangevuld met de woorden « en van aziatisch zuur ».

Art. 4. In de lijst van de verplegingsinrichtingen die beschikken over een officina, opgenomen in bijlage III van vorenbedoeld koninklijk besluit van 24 december 1963 :

1° wordt volgende inrichting ingevoegd :

Provincie Namen

- Godinne :
 — Institut Dr. Thérasse

2° worden volgende inrichtingen geschrapt :

Provincie Luik

- Liuk :
 — Hôpital du Valdor — C.A.P.
 — Centre médical du Beauregard

Provincie Oost-Vlaanderen

- Gent :
 — Verplegingsinstituut « Het Strop »

Art. 5. In de lijst van de verplegingsinrichtingen die beschikken over een geneesmiddelendepot, opgenomen in bijlage IIIbis van vorenbedoeld koninklijk besluit van 24 december 1963 :

1° wordt volgende inrichting ingevoegd :

Provincie Luik

- Luik :
 — Hôpital du Valdor — C.A.P.

2° wordt volgende inschrijving gewijzigd :

Provincie Oost-Vlaanderen

- Zelzate :
 — de inschrijving « Psychiatrisch Ziekenhuis Sint-Jan-Baptist met afdeling Kliniek Vita » wordt aangevuld met « en afdeling Kliniek De Heide ».

3° wordt volgende inrichting geschrapt :

Provincie Namen

- Godinne :
 — Institut Dr. Thérasse

Art. 6. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand volgend op die gedurende welke het in het *Belgisch Staatsblad* is bekendgemaakt, met uitzondering van de bepalingen van artikel 4, 1°, en artikel 5, 1° en 2°, die in werking treden vanaf de datum der aanstelling van de verantwoordelijke voor hetzij de ziekenhuisofficina, hetzij het geneesmiddelendepot.

Bovendien gaat de aanname van het produkt CYMOGRAN, 420 g, in vanaf 1 november 1971 en treedt de schrapping van het produkt EBIMAR, 80 tabl., in werking op de eerste dag van de derde maand volgend op die gedurende welke dit besluit in het *Belgisch Staatsblad* is bekendgemaakt.

Art. 7. Onze Minister van Sociale Voorzorg is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 8 mei 1972.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :
 De Minister van Sociale Voorzorg,