

MINISTÈRE DE LA PRÉVOYANCE 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)

BAUDOÛIN, 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 phénylcétonurie 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
—	—	—
Criterion	Benaming en verpakkingen	—
—	—	—
A-1.11bis	BETNELAN-V Glaxo fl. 30 g lotio * pr. g. lotio	—
A-III.14	BISOLVOMYCINE Boehringer-Ingelheim fl. 16 gel * pr. gel	—
A-IX-10	BLEOMYCINE Roger Bellon 1 amp à 15 mg * pr. amp à 15 mg	—
A-VII.1	CALPARINE Sous-Cutanée — Subcutaan Choay btds 2 amp. inj. 1 ml * pr. amp. inj. 1 ml	—

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 Groet

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 :

Opmerkingen	Indice de prix comparatif	Base de remboursement	Multiplicateur
	Vergelijkings-prijsindex	Basis van tegemoetkoming	Multiplicator
—	—	—	—
—	88,—	88,— 2,20	1
—	170,—	170,— 8,—	1
—	1065,—	1065,— 870,70	1
—	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.

(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	Omerkingen	Indice de prix comparatif	Base de remboursement	Multiplieur
Criterion	Benaming en verpakkingen			Vergelijkings- prijsindex	Basis van tegenoetkoming	Multiplier
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,— 302,50	1
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	DEFLAMEN 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-III.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	Multiplificateur
Criterion	Benaming en verpakkingen	Opmerkingen	Vergelijkings- prijsindex	Basis van begemoetkoming	Multiplicator
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 × 21 drag. btds 3 × 21 drag. * pr. drag.		83,— 212,—	83,— 212,— 2,35	1 3
B-35	NEFLURIL 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 3
A-VIII.4	PHETYLUREUM Katwijk fl. 225 compr. à 50 cg * pr. compr. à 50 cg		190,—	190,— 0,65	1
B-34	PHOSMUTH GEL Sarva btds 20 cond. * pr. cond.		264,—	264,— 10,—	1
A-IX.8	POLISTINE Pharcid btds 20 compr. à 4 mg fl. 100 ml sir. rég. 4 mg/5 ml fl. 100 ml sir. 4 mg/5 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 × 21 drag. btds 3 × 21 drag. * pr. drag.		83,— 212,—	83,— 212,— 2,85	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 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

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.	bt ds fl. amp. à 500 mg. I.V. bt ds fl. amp. à 100 mg I.M. * pr. fl. amp. à 500 mg I.V. * pr. fl. amp. à 100 mg I.M.
AMBOCLORIN Simes	fl. 25 caps. à 3 mg * pr. caps. à 3 mg
ASCAROXINE S.A.M.	fl. 25 drag. * pr. drag.
BINAEMON Organon	bt ds 100 compr. * pr. compr.
BIODODONE Bios	bt ds 6 amp. inject. 1 cm ³ à 15 mg bt ds 10 amp. inject. 1 cm ³ à 15 mg tube 10 compr. à 5 mg tube 10 compr. à 10 mg * pr. amp. inject. 1 cm ³ à 15 mg
BIONONE Bios	bt ds 10 amp. 1 cm ³ à 10 mg bt ds 10 amp. 1 cm ³ à 20 mg tube 10 compr. à 5 mg tube 20 compr. à 5 mg tube 10 compr. à 10 mg bt ds 6 supp. à 20 mg * pr. amp. 1 cm ³ à 10 mg * pr. amp. 1 cm ³ à 20 mg * pr. compr. à 5 mg
BISMUTHODOL Robin	bt ds 10 amp. inject. 0,02 g * pr. amp. inject. 0,02 g
CALCIUM SIMPLE Hausmann	bt ds 5 amp. I.V. 5 cm ³ /100 mg * pr. amp. I.V. 5 cm ³
CHLOR-TRIMETON Schering	fl. 100 cm ³ sir. * pr. 5 cm ³ sir.
CLIRADON Ciba	bt ds 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-directeurs 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 schijf 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 schijf 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 cm ³ à 25 mg/cm ³ * pr. 2 cm ³ susp. inject.
EBIMAR Biothera	bt ds 80 tabl. * pr. tabl.
EPHEDRINE Kela	tube 20 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg
EVIPAN NATR./SOD. Bayer	bt ds 1 amp. à 1 g + 1 amp. 10 cm ³ aq. bidist. ster. * pr. amp. à 1 g
FERRUM Hausmann	bt ds 5 amp. I.M. 2 ml * pr. amp. I.M.
HELANA	bt ds 50 drag. à 500 mg * pr. drag. à 500 mg
HYPATOR Toraude	8 supp. à 200 mg * pr. supp. à 200 mg
INACTIN Promonta	bt ds 1 amp. à 0,5 g + 1 amp. 10 ml aq. bidist. * pr. amp. à 0,5 g
INTENSAIN Cassella-Riedel	bt ds 150 caps. à 75 mg
KERATYL VITAMINE La Meuse	bt ds 70 drag. glut. à 500 mg * pr. drag. glut. à 500 mg
LUTOCYCLINE Ciba	bt ds 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	bt ds 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 bt ds 6 amp. 2 cm ³ * pr. amp. 2 cm ³	PROSOMNYL Pharmacobel bt ds 10 compr. à 100 mg * pr. compr. à 100 mg
NEO-EFRODAL Siegfried bt ds 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. bt ds 1 amp. à 125 mg bt ds 2 amp. à 125 mg bt ds 1 amp. à 250 mg * pr. amp. à 125 mg
NOVOESTROL Mees bt ds 24 drag. à 5 mg * pr. drag. à 5 mg	RIFOCINE I.V. bt ds 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 bt ds 10 supp. à 50 mg * pr. drag. à 50 mg * pr. supp. à 50 mg
OXYCURE S.A.M. bt ds 10 supp. * pr. supp.	STELLACAMPHRE Stella bt ds 6 amp. à 150 mg fl. 20 ml gtt. * pr. amp. à 150 mg * pr. ml. gtt.
PACATAL Promonta bt ds 3 amp. à 50 mg bt ds 10 amp. à 50 mg * pr. amp. à 50 mg	STREPTOMYCINES I. DIHYDROSTREPTOMYCINE (SULF.) KELA fl. 1 g * pr. 1 g II. R.I.T. (DIHYDROSTREPTORIT) fl. 1 g * pr. 1 g III. STREPTOMYCINE (SULF.) KELA fl. 1 g * pr. 1 g
PENICILLINES (INJECT.) I = pen. crist.	SUCCIPIRINE CALCIQUE S.A.M. fl. 50 drag. glutin. * pr. drag. glutin.
KELA I. 500 000 I.U. 1 000 000 I.U. * pr. 100 000 I.U.	SULFADITAL ASTRA tube 20 compr. à 0,50 g * pr. compr. à 0,50 g
NIEMEGEERS I. 200 000 I.U.	SULFUNO Labaz fl. 80 ml susp. 10 % * pr. ml. susp.
PENICILLINE V per os Kela bt ds 10 compr. à 200 000 I.U. bt ds 20 compr. à 200 000 I.U. bt ds 10 compr. à 500 000 I.U. bt ds 20 compr. à 500 000 I.U. * pr. compr. à 200 000 I.U. * pr. compr. à 500 000 I.U.	SUPPOTHIAZOL Sphabel bt ds 10 supp. à 500 mg bt ds 10 supp. à 1 g * pr. supp. à 500 mg * pr. supp. à 1 g
PERANDRONE M Ciba bt ds 5 amp. 1 cm ³ 50 mg	UMBRADIL slijmerig/visqueux U 35 % Astra bt ds 1 fl. 40 cm ³ * pr. fl. 40 cm ³
PERCORTENE Ciba bt ds 4 amp. 1 cm ³ à 5 mg * pr. amp. 5 mg	VOACADINE Probel fl. 20 drag. à 1 mg * pr. drag. à 1 mg
POLARAMINE Schering Corp. U.S.A. fl. 20 compr. à 2 mg * pr. compr. à 2 mg	
PRESSYL bt ds 6 amp. 2 cm ³ * pr. amp. 2 cm ³	
PREVETHENAT FORTE C. Strepthothenat Grünenthal bt ds 1 fl. + 2 amp. solv. * pr. fl.	
PRO-BANTHINE Searle bt ds 1 amp. 30 mg * pr. amp. 30 mg	

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., précisées par dosage. »

2° in hoofdstuk V :

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

« De hierna vermelde produkten komen slechts in aanmerking voor tegemoetkoming indien ze voorgeschreven worden bij door 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 acétylsalicyllique, par l'indication : « gonarthrose »;

c) d'ajouter au § 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 muco-viscidose.

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 acetylsalicylzuurpreparaten, 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-geneesheer heeft vastgesteld dat die produkten een behandeling uitmaken bij muco-viscidosis.

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	Indice de prix comparatif	Base de remboursement	Multiplicateur
—	—	—	—	—	—
Criterion	Benaming en verpakkingen	Observations	Vergelijkings-prijsindex	Basis van tegemoetkoming	Multiplicator
—	—	—	—	—	—
B-39bis	CASINSTANT btds 100 g btds 250 g * pr. 10 g	M M	82,— 168,—	82,— 168,— 5,10	1 1
B-39bis	COTAZYM FORTE Organon btds 30 tabl. * pr. tabl.	M	62,—	62,— 1,60	1
B-39bis	PANCREAS-GRANULAAT Organon btds 90 g granulatum * pr. g granulatum	M	357,—	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	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 :

Critère
—
Criterion

A-III.29

B-35

Conditionnements visés
—
Beoogde verpakkingen

FULCIN 500 MG I.C.I.
Griseofulvin Fine Particle
fl. 100 compr. à 500 mg

NIFLUR'L Upsa
fl. 100 gel. à 250 mg

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

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 :

1° en série A-III, antimicrobiens :

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

« 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. »

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

c) les nouveaux critères suivants sont ajoutés :

— 30ter :

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

— 44ter :

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

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

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

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° in reeks A-III, antimicrobische middelen :

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

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

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

c) worden volgende nieuwe criteria ingevoegd :

— 30ter :

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

— 44ter :

Specialiteiten op basis van hétacilline 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 mercaptoéthanesulfonate » 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 :

— Verplegingsinstituut « 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.

BAUDOIN

Par le Roi :

Le Ministre de la Prévoyance sociale,

L. NAMECHE

— 48bis :

Specialiteiten 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 :

Province Namen

Godinne :

— Institut Dr. Thérasse

2° worden volgende inrichtingen geschrapt :

Province Luik

Luik :

— Hôpital du Valdor — C.A.P.

— Centre médical du Beauregard

Province Oost-Vlaanderen

Gent :

— Verplegingsinstituut « Het Strop »

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

1° wordt volgende inrichting ingevoegd :

Province Luik

Luik :

— Hôpital du Valdor — C.A.P.

2° wordt volgende inschrijving gewijzigd :

Province 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 :

Province 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 geneesmiddelen depot.

Bovendien gaat de aanneming 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,