

**Art. 3.** Notre Ministre des Affaires sociales est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 5 août 1983.

**BAUDOUIN**

Par le Roi :  
Le Ministre des Affaires sociales,  
J.-L. DEHAENE

F. 83 — 1387

**3 AOUT 1983.** — 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 1963 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 1963, 8 avril 1965 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 les 5 et 18 mai, 2 et 23 juin et 7 juillet 1983 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 les 18 et 25 juillet 1983 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;

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

**Article 1er.** Au troisième alinéa de l'article 4 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, le nombre « trois » est remplacé par le nombre « quatre ».

**Art. 2.** Au 1er paragraphe de l'article 10 du même arrêté le deuxième alinéa est remplacé par le texte suivant :

« Ce signe est « A », « B », « C », ou « Cs » selon qu'il s'agit de conditionnements admis en catégorie de remboursement A, B, C ou Cs »;

et dans le troisième alinéa les termes « ou Cf » sont remplacés par les termes « Cf ou Csf ».

Dans le paragraphe 3 du même article 10 les termes « ou Ch » sont remplacés par les termes « Ch ou Csh ».

**Art. 3.** Dans le deuxième alinéa de l'article 15, ajouter le litt. d suivant :

« d) 40 p.c. du coût des spécialités et produits pharmaceutiques classés en catégorie Cs ».

**Art. 3.** Onze Minister van Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 5 augustus 1983.

**BOUDEWIJN**

Van Koningswege :  
De Minister van Sociale Zaken,  
J.-L. DEHAENE

N. 83 — 1387

**8 AUGUSTUS 1983.** — 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 bienna 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 artikel 24, gewijzigd bij de wetten van 24 december 1963, 8 april 1965 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 5 en 18 mei, 2 en 23 juni en 7 juli 1983 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 en 25 juli 1983 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 gecodiceerd 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 rijksoverheid 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;

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale Zaken,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

**Artikel 1.** In het derde lid van artikel 4 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, wordt het getal « drie » vervangen door het getal « vier ».

**Art. 2.** In § 1 van artikel 10 van datzelfde besluit wordt het tweede lid door volgende tekst vervangen :

« Dat teken is « A », « B », « C » of « Cs » naargelang het gaat om verpakkingen die zijn aangenomen in de vergoedingscategorie A, B, C of Cs »;

en worden in het derde lid de termen « of Cf » vervangen door « Cf of Csf ».

In § 3 van datzelfde artikel 10 worden de termen « of Ch » vervangen door « Ch of Csh ».

**Art. 3.** In het tweede lid van artikel 15 volgende litt. d toevoegen :

« d) 40 p.c. van de kosten van de farmaceutische specialiteiten en producten die in categorie Cs zijn geklasseerd ».

**Art. 4.** A l'annexe I du même arrêté les modifications suivantes sont apportées :

1<sup>e</sup> au chapitre I :

a) classer la spécialité pharmaceutique suivante en catégorie B :

**Art. 4.** In bijlage I van hetzelfde besluit worden volgende wijzigingen aangebracht :

1<sup>e</sup> in hoofdstuk I :

a) volgende farmaceutische specialiteit in categorie B klasseren:

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-143	ALGAPHAN Boehringer Mannheim 2 amp. inject. 2 ml à 75 mg 10 amp. inject. 2 ml à 75 mg 10 supp. à 150 mg • pr. amp. inject. 2 ml à 75 mg • pr. supp. à 150 mg		41,— 159,— 133,— 11,60 9,70	6,— 24,— 20,—	10,— 40,— 33,—

b) classer les spécialités pharmaceutiques suivantes en catégorie C : | b) volgende farmaceutische specialiteiten in categorie C klasseren :

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
C-16	ACTAPULGITE Beaufour 30 pulv. or. à 6 g • pr. pulv. or. à 6 g		158,— 3,40	79,—	79,—
C-55	INIPROL Choay 1 fl. inject. 5 ml à 1 000 000 U. • pr. fl. inject. 5 ml à 1 000 000 U.		740,— 544,—	300,—	370,—
C-56	STEMETIL Specia 5 supp. à 5 mg 5 supp. à 25 mg 10 ml gtt. b. à 10mg/ml • pr. supp. à 5 mg • pr. supp. à 25 mg • pr. ml gtt. b. à 10 mg		19,— 27,— 49,— 2,80 4,— 3,60	9,— 13,— 24,—	9,— 13,— 24,—
C-11	TINSET Janssen Pharm. 25 compr. à 30 mg 30 ml gtt. b. à 25 mg/ml • pr. compr. à 30 mg • pr. ml gtt. b. à 25 mg/ml		291,— 275,— 8,48 6,70	145,— 137,—	145,— 137,—
C-55	TRASYLOL Bayer 1 amp. inject. 10 ml à 100 000 U. 3 amp. inject. 10 ml à 100 000 U. • pr. amp. inject. 10 ml à 100 000 U.		381,— 1 393,— 255,80	190,— 300,—	190,— 500,—

c) les critères d'admission des spécialités pharmaceutiques citées ci-après sont modifiés comme suit :

1<sup>e</sup> critère C-16 au lieu de C-17 :

IMODIUM Janssen Pharmaceutica

2<sup>e</sup> critère C-29 au lieu de C-26 :

c) het aannemingscriterium van de hierna vermelde farmaceutische specialiteiten wordt als volgt gewijzigd :

1<sup>e</sup> criterium C-16 i.p.v. C-17 :

2<sup>e</sup> criterium C-29 i.p.v. C-26 :

BEROLASE Reckitt

3<sup>e</sup> critère C-29 au lieu de C-31 :3<sup>e</sup> criterium C-29 i.p.v. C-31 :

BESTON Triosol  
 NEVRITON Pharmuka Benelux  
 TABIOMYL Roussel

4<sup>e</sup> critère C-29 au lieu de C-32 :4<sup>e</sup> criterium C-29 i.p.v. C-32 :

FORTA-B 5000 Continental Pharma  
 NOVOBEDOUZE 5000 Bouchara  
 RETICULOGEN Lilly  
 THERAGLANDOL Thérabel  
 TOTABE 12 Belgarum

5<sup>e</sup> critère C-56 au lieu de C-48 :5<sup>e</sup> criterium C-56 i.p.v. C-48 :

- PRIMPERAN Delagrange

6<sup>e</sup> critère C-56 au lieu de C-53 :6<sup>e</sup> criterium C-56 i.p.v. C-53 :

MOTILIUM Janssen Pharmaceutica

*d) modifier comme suit l'inscription des spécialités pharmaceutiques suivantes qui sont classées en catégorie Cs :*

*d) de inschrijving van volgende farmaceutische specialiteiten, welke in categorie Cs worden geklasseerd, als volgt wijzigen:*

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-3	BISOLVON Boehringer Ingelheim 50 compr. à 8 mg 100 ml gtt. b. à 2 mg/ml * pr. compr. à 8 mg * pr. 5 ml gtt. b. à 2 mg/ml		189,— 143,— 2,76 5,20	113,— 86,—	113,— 86,—
Cs-1	CEREBROXINE C.C.P. 50 drag. à 20 mg * pr. drag. à 20 mg		490,— 7,16	294,	294,—
Cs-1	CERTADYN Certa 100 compr. à 6 mg * pr. compr. à 6 mg		180,— 1,31	108,—	108,—
Cs-1	CIBINE Bouchara 40 caps. à 50 mg 100 caps. à 50 mg * pr. caps. à 50 mg		180,— 378,— 2,76	108,— 227,—	108,— 227,—
Cs-1	CIRCANOL Riker 50 ml gtt. b. à 1 mg/ml * pr. ml gtt. b. à 1 mg/ml		250,— 3,66	150,—	150,—
Cs-1	COMPLAMIN Wulfing 10 amp. inject. 2 ml à 300 mg 50 compr. à 150 mg * pr. amp. inject. 2 ml à 300 mg * pr. compr. à 150 mg		138,— 105,— 10,10 1,54	83,— 63,—	83,— 63,—
Cs-1	COMPLAMIN-PL Wulfing 60 drag. à 500 mg * pr. drag. à 500 mg		415,— 5,05	249,—	249,—
Cs-1	COSALDON Retard Hoechst 50 drag. * pr. drag.		289,— 4,20	173,—	173,—

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention 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-1	CYCLOSPASMOL Brocades 200 drag. à 200 mg 30 caps. à 400 mg 100 caps. à 400 mg • pr. drag. à 200 mg • pr. caps. à 400 mg		541,— 198,— 328,— 1,98 3,85	325,— 119,— 317,—	325,— 119,— 317,—
Cs-1	DACORENE Theraplix 50 ml gtt. b. à 1 mg/ml • pr. ml gtt. b. à 1 mg		250,— 3,64	150,—	150,—
Cs-2	DAFLON Servier 40 drag. 100 drag. • pr. drag.		277,— 554,— 4,03	166,— 332,—	166,— 332,—
Cs-1	DESCLIDIUM Pharmuka Benelux 30 caps. à 100 mg 90 caps. à 100 mg • pr. caps. à 100 mg		214,— 544,— 4,42	128,— 326,—	128,— 326,—
Cs-2	DOXIUM Delalande 30 compr. à 250 mg 100 compr. à 250 mg • pr. compr. à 250 mg		266,— 709,— 5,17	160,— 425,—	160,— 425,—
Cs-1	DUVADILAN Duphar 6 amp. inject. 2 ml à 10 mg 50 compr. à 20 mg 100 compr. à 20 mg • pr. amp. inject. 2 ml à 10 mg • pr. compr. à 20 mg		76,— 223,— 403,— 9,16 2,98	46,— 134,— 242,—	46,— 134,— 242,—
Cs-1	DUVADILAN Retard Duphar 60 caps. à 40 mg • pr. caps. à 40 mg		568,— 6,92	341,—	341,—
Cs-1	ENCEPHABOL Merck 50 drag. à 100 mg 100 drag. à 100 mg 200 ml sir. à 100 mg/5 ml • pr. drag. à 100 mg • pr. 5 ml sir. à 100 mg		260,— 422,— 177,— 3,08 3,23	156,— 253,— 106,—	156,— 253,— 106,—
Cs-1	ENCEPHABOL FORTE Merck 50 drag. à 200 mg • pr. drag. à 200 mg		422,— 6,16	253,—	253,—
Cs-2	FRAGIVIX Labaz-Sanofi 40 compr. à 100 mg 100 compr. à 100 mg • pr. compr. à 100 mg		192,— 384,— 2,80	115,— 230,—	115,— 230,—
Cs-2	GLYVENOL Ciba-Geigy 50 caps. à 400 mg 100 caps. à 400 mg • pr. caps. à 400 mg		259,— 505,— 3,69	155,— 303,—	155,— 303,—
Cs-1	HYDERGINE Sandoz 5 amp. inject. 1 ml à 0,3 mg 50 ml gtt. b. à 1 mg/ml 30 compr. à 0,25 mg • pr. amp. inject. 1 ml à 0,3 mg • pr. ml gtt. b. à 1 mg/ml • pr. compr. à 0,25 mg		52,— 250,— 57,— 7,60 3,66 1,40	31,— 150,— 34,—	31,— 150,— 34,—
Cs-1	HYDROSARPLAN FORT Euthérapie 90 compr. à 5 mg • pr. compr. à 5 mg		469,— 3,80	281,—	281,—

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Beraming 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-1	LUCIDRIL Sopar 1 fl. inject. à 250 mg 60 compr. à 250 mg • pr. fl. inject. à 250 mg • pr. compr. à 250 mg		64,— 321,— 47,— 3,90	38,— 193,—	38,— 193,—
Cs-3	LYSOMUCIL Inpharzam 30 dos. gran. à 200 mg/5 g • pr. dos. gran. 200 mg/5 g		269,— 6,53	161,—	161,—
Cs-1	NADEX Zyma-Galen 60 caps. à 300 mg • pr. caps. à 300 mg		397,— 4,83	238,—	238,—
Cs-1	NOOTROPIL U.C.B. 12 amp. inject. 5 ml à 1 g 60 caps. à 400 mg 60 compr. à 800 mg 200 ml sol. b. à 200 mg/ml • pr. amp. inject. 5 ml à 1 g • pr. amp. inject. 15 ml à 3 g • pr. caps. à 400 mg • pr. compr. à 800 mg • pr. 2 ml sol. b. à 200 mg/ml		315,— 397,— 680,— 600,— 19,17 57,49 4,83 8,27 4,38	189,— 238,— 408,— 360,—	189,— 238,— 408,— 360,—
Cs-1	NOOXINE Sanders 50 caps. à 20 mg • pr. caps. à 20 mg		490,— 7,16	294,—	294,—
Cs-1	OCTAMET Belphar 50 caps. à 100 mg • pr. caps. à 100 mg		710,— 10,07	426,—	426,—
Cs-1	PADUTINE-DEPOT Bayer 5 amp. inject. à 40 U.B. + solv. • pr. amp. inject. à 40 U.B. + solv.		177,— 25,80	106,—	106,—
Cs-1	PALOHEX Winthrop 30 compr. à 500 mg 100 compr. à 500 mg • pr. compr. à 500 mg		139,— 370,— 2,70	83,— 222,—	83,— 222,—
Cs-1	PAPAVERINE Houdé 10 amp. inject. à 40 mg 50 compr. à 100 mg. • pr. amp. inject. à 40 mg • pr. compr. à 100 mg		97,— 73,— 7,10 1,06	58,— 44,—	58,— 44,—
Cs-1	PAPAVERINE FORTE Houdé 10 amp. inject. à 100 mg • pr. amp. inject. à 100 mg		127,— 9,30	76,—	76,—
Cs-1	PERICYCLON L.B.C.T. 100 caps. à 200 mg • pr. caps. à 200 mg		267,— 1,95	160,—	160,—
Cs-1	PERVINCAMINE Robert & Carrière 60 compr. à 10 mg • pr. compr. à 10 mg		380,— 4,48	228,—	228,—
Cs-1	PERVINCAMINE FORTE Robert & Carrière 50 compr. à 20 mg • pr. compr. à 20 mg		490,— 7,16	294,—	294,—
Cs-1	PRAXILENE Lipha 12 amp. inject. 5 ml à 40 mg • pr. amp. inject. 5 ml à 40 mg		166,— 10,08	100,—	100,—
Cs-1	PRAXILENE 100 Lipha 50 caps. à 100 mg • pr. caps. à 100 mg		513,— 7,48	308,—	308,—

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-2	REPARIL Madaus 100 drag. à 20 mg * pr. drag. à 20 mg		298,— 2,18	179,—	179,—
Cs-2	REPARIL FORTE Madaus 3 amp. inject. 5,1 mg + solv. 15 amp. inject. 5,1 mg + solv. * pr. amp. inject. 5,1 mg + solv.		150,— 656,— 31,93	90,— 394,—	90,— 394,—
Cs-3	RHINATHIOL Jouillié 125 ml sir. à 100 mg/5 ml 125 ml sir. à 250 mg/5 ml 250 ml sir. à 250 mg/5 ml * pr. 5 ml sir. à 100 mg * pr. 5 ml sir. à 250 mg		73,— 121,— 195,— 2,13 2,84	44,— 73,— 117,—	44,— 73,— 117,—
Cs-1	SIBELIUM Janssen Pharm. 20 caps. à 5 mg 50 caps. à 5 mg * pr. caps. à 5 mg		247,— 494,— 7,22	148,— 296,—	148,— 296,—
Cs-3	SIROXYL Sopor 200 ml sir. à 250 mg/5 ml * pr. 5 ml sir. à 250 mg		155,— 2,83	93,—	93,—
Cs-1	STOFILAN Christiaens 30 compr. à 1,5 mg 100 compr. à 1,5 mg 50 ml gtt. b. à 1 mg/ml * pr. compr. à 1,5 mg * pr. ml gtt. b. à 1 mg/ml		188,— 501,— 250,— 3,66 3,64	113,— 301,— 150,—	113,— 301,— 150,—
Cs-1	STUGERON Janssen Pharm. 50 compr. à 25 mg 200 compr. à 25 mg 20 ml gtt. b. à 75 mg/ml 100 ml gtt. b. à 75 mg/ml * pr. compr. à 25 mg * pr. ml gtt. b. à 75 mg		127,— 433,— 129,— 524,— 1,58 3,83	76,— 260,— 77,— 314,—	76,— 260,— 77,— 314,—
Cs-1	STUGERON FORTE Janssen Pharm. 40 caps. à 75 mg 100 caps. à 75 mg * pr. caps. à 75 mg		240,— 524,— 3,83	144,— 314,—	144,— 314,—
Cs-1	SULOCTON Continental Pharma 50 caps. à 100 mg * pr. caps. à 100 mg		710,— 10,07	426,—	426,—
Cs-1	VASCULAT Boehringer Ingelheim 6 amp. inject. 1 ml à 50 mg 20 compr. à 25 mg 100 compr. à 25 mg 50 g gtt. b. à 10 mg/g * pr. amp. inject. 1 ml à 50 mg * pr. compr. à 25 mg * pr. g gtt. b. à 10 mg		47,— 44,— 156,— 101,— 5,67 1,14 1,48	28,— 26,— 94,— 61,—	28,— 26,— 94,— 61,—
Cs-2	VEN-DETREX C.C.P. 50 compr. à 150 mg * pr. compr. à 150 mg		340,— 4,96	204,—	204,—
Cs-2	VENORUTON ENJECTABLE Zyma Galen 5 amp. inject. 5 ml à 500 mg * pr. amp. inject. 5 ml à 500 mg		145,— 21,20	87,—	87,—
Cs-2	VENORUTON 30% Zyma Galen 50 caps. à 300 mg 100 caps. à 300 mg * pr. caps. à 300 mg		428,— 685,— 5,—	257,— 411,—	257,— 411,—

Critère	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
Cr-2	VENORUTON 10 % Zyma Galen 100 ml gtt. b. à 100 mg/ml • pr. ml gtt. b. à 100 mg		279,— 2,06	167,—	167,—
Cr-1	VINCA 10 Millot 60 compr. à 10 mg • pr. compr. à 10 mg		380,— 4,62	228,—	228,—
Cr-1	VINCAMED Sanders 60 caps. à 10 mg • pr. caps. à 10 mg		380,— 4,62	228,	228,

(a) supprimer les spécialités pharmaceutiques suivantes :

e) volgende farmaceutische specialiteiten schrappen:

Dénomination et conditionnements  
Benaming en verpakkingen

ABLACTON Schering  
A-D3 Triosol  
A+D3 Triosol • Hydrosoluble  
A-D3 PEDIATRIQUE La Meuse  
A-D CURE S.M.B.  
ADENOL Triosol  
ADEOM Belgarum  
ADIVER Christiaens  
ADRENOXYL Labaz-Sanofi  
ADRENOXYL « 5000 » Labaz-Sanofi  
ADRENOXYL « Ad Perfusionem » Labaz-Sanofi  
AD VITAN Cilag-Chemie  
ALMUTH I Roques  
ALMUTH M Roques  
AMOQUINE Houdé  
AMPHOSYNTHYL Amido  
ANAPREL 500 Euthérapie  
AOM + E Belgarum  
AQUA-ADEOM FORTE Belgarum  
AQUA-STEROGYL VIT. A Roussel  
ASTREPTINE U.C.B.  
B6-BUTYL Belgospephar  
BEPANTHENE Roche  
BISMICRON Cochard  
BISMUTUL Wellcome  
BISMUCYL Delacre  
BISMUTH POLYSILANE Jouillie  
BISOLVOMYCINE Boehringer Ingelheim  
BISULFA Jouillie  
BOTROPASE Therapeutica  
BRONCASMA (ref. Capit II)  
CAMPHOLEPTINE Vandenbussche  
CARNIGENE Albert  
CATARRE VACCINE (ref. Capit II)

## Dénomination et conditionnements

## Benaming en verpakkingen

CAZAVITASE A.D.E. Cazenave  
CHYMOCYCLINE Pharmuka Benelux  
COMPLEXOL A-D3 Sanico  
CORAMINE Ciba-Geigy  
15 ml gtt. b. à 250 mg/ml  
\* pr. ml gtt. b. à 250 mg  
CORAMINE ADENOSINE Ciba-Geigy  
CORDYNIL Sanders  
CORDYNIL ADENOSINE Sanders  
CORTINE NATURELLE Laroche-Navarron  
CYTOBUTAZONE Will Pharma  
DACTIL Merrell  
DAGRavit A-E FORTE Dagra  
DAVITAMON A-D AQUOSUM Organon  
DECASERPYL Roussel  
DECONTRACTYL Robert & Carrière  
DEPOT-THROMBOCID  
DEXAMOVIRENE Bios  
DICYNONE Delalande  
DIHYDERGOT Sandoz  
50 compr. à 1 mg  
15 ml gtt. b. à 2 mg/ml  
\* pr. compr. à 1 mg  
\* pr. ml gtt. b. à 2 mg  
DIHYDERGOT FORTE Sandoz  
DIPHENHYDRAMINE COLIRCUSI Cusi  
DIREXIODE Delalande  
DOLAZONE S.M.B.  
DROXARYL Crème Continental Pharma  
DROXARYL Ungt. Continental Pharma  
DYNAMOL Siméons  
EBIMAR Evans  
EEFECORINE Eferbè  
EFFORTIL Boehringer Ingelheim  
20 compr. à 5 mg  
15 g gtt. b. à 7,5 mg/g  
\* pr. compr. à 5 mg  
\* pr. gtt. b. à 7,5 mg/g  
EFFORTIL P.L. Boehringer Ingelheim  
20 drag. à 25 mg  
50 drag. à 25 mg  
\* pr. drag. à 25 mg  
ENERGITAL Aacipharm  
ENTEROVIOFORME Ciba-Geigy  
ESTANDRON PROLONGATUM Organon  
ESTANDRON PROLONGATUM (orgaject) Organon  
EUPHYLANAD Bijk-Gulden  
EXOMYCOL GEL Zyma-Galen  
EXTRAIT DE FOIE LYOPHILISE Roland  
EXTRAIT DE FOIE NON PURIFIÉ Lilly  
FLOGOCID Continental Pharma  
FLUIMUCIL ANTIBIOTIC (usage topique) Inpharzam  
FLUIMUCIL ANTIBIOTIC Inpharzam  
FULTREXIN Inpharzam  
GEFARNIL De Angeli  
HARMONYL Abbott  
HÉMOSTATIQUE Ercé Robert & Carrière

## Dénomination et conditionnements

## Benaming en verpakkingen

HEPT-A-MYL Delalande  
20 ml gtt. b.  
\* pr. ml gtt. b.  
HEPT-A-MYL Fort Delalande  
IRGAPYRINE Ciba-Geigy  
ISOPTO-FRIN Alcon  
KAMFEINE Kela  
KAOMYCINE Upjohn  
KARBINONE Du Bled  
KELARGINE Kela  
LEVEREXTRACT NIET GEZUIVERD Lilly  
LEVEREXTRACT (GELYOFIL/SEERD) Rolland  
MEDIHALER-DUO Riker  
MEXAFORME Ciba-Geigy  
MICELMUTH Brunet  
MICORENE Ciba-Geigy  
30 prl.  
\* pr. prl.  
MIDALGYL Labaz-Sanofi  
MONODRAL SEDATIF Winthrop  
MUCIPULGITE Beaufour  
MYOCORYL Pharmethic  
NATISEDINE Nativelle  
NEMATOFUGE Cefar  
NEO-DEBIOL A + D3 La Meuse  
NEO-DEBIOL A + D3 PEDIATRIQUE La Meuse  
NEO-DIARYNE S.A.M.  
NEO-GENYL INJECTABLE La Meuse  
NEO-HEPATEX Evans  
NEOSYNEPHRINE Winthrop  
30 ml gtt. b. à 10 mg/ml  
\* pr. ml gtt. b. à 10 mg  
NIFLURYL Upsa  
60 g pom. derm. à 3 %  
\* pr. g pom. derm. à 3 %  
PANOTILE Zambon  
PARACODINE Knoll  
100 g sir.  
15 g gtt. b.  
\* pr. 5 g sir.  
\* pr. g gtt. b.  
PARATENSIOL 15 Latéma  
PEPEOM AMIDE Belgarum  
PERHEPAR SUPRA Richter  
PERLIVER FORTE Sanico  
PERNAEMOM EXTRA « 40 » Organon  
PERNAMINE B12 Probel  
PHOSMUTH GEL Sarva  
PIPTAL PED. Merrell  
PIRISAL Menarini  
PLASTENAN-NEOMYCINE Choay  
PNEUMOREL Eutherspie  
PNEUMOREL-80 Eutherspie  
POGAN Continental Pharma  
POLYBISMUTH Labaz-Sanofi

## Dénomination et conditionnements

## Benaming en verpakkingen

POSTAFENE U.C.B.  
 6 supp. inf.  
 6 supp. ad.  
 \* pr. supp. inf.  
 \* pr. supp. ad.  
 PREMARIN INTRAVEINEUX Ayerst Benelux  
 PRIMODIAN DEPOT Schering  
 PY-RHEUMA Probel  
 PYRISULFINE Népera  
 RABRO Frère  
 RAUDOSAL « N » Pharmetic  
 REDOULINE Röter  
 REMEFLINE Recordati  
 20 drag. à 8 mg  
 \* pr. drag. à 8 mg  
 REMEFLINE Forte Recordati  
 REPTILASE Latreia  
 RHINATHIOL TETRACYCLINE Jonillie  
 RIPASON Robpharm.  
 ROTER  
 ROVIGON Roche  
 SALVACORINE Ibsa  
 SEDOQUIN Cochard  
 SUPRESSAN S.M.B.  
 SYMPATOL Boehringer Ingelheim  
 10 g gtt. b. à 100 mg/g  
 25 g gtt. b. à 100 mg/g  
 \* pr. g gtt. b. à 100 mg  
 TERRAMYCINE S.E. Pfizer  
 THROMBIN TOPIQUE Parke Davis  
 THROMBOCID  
 TOCANOL Triosol  
 TOCATHEROL Triosol  
 TOMANOL Bijk-Belga  
 TONO-WILL ADENOSINE Will Pharma  
 TOPOSTASINE Roche  
 TRAL + PHENOBARBITAL Abbott  
 TRINITRO-CAFEINE Wolfs  
 TRIOESTRINE Retard Theramex  
 TRISIBAM LaBaz-Sanofi  
 UCEMINE P.P. U.C.B.  
 ULGASTRIN Diedenhofen  
 URO-GANTANOL Roche  
 UROGASTRONE Ibsa  
 URO S3 S.M.B.  
 UROVALIDIN Bracco  
 VERITOL Knoll  
 VISADRON Boehringer Ingelheim  
 VITANAT Dargent  
 VITANAT + E Dargent  
 VITASAN P.P. AMLDE Sanders

2<sup>e</sup> au chapitre II  
supprimer sous le lit. B-6 les vaccins suivants :

2<sup>e</sup> in hoofdstuk II:  
sub lit. B-6 volgende entstofden schrappen:

## Dénomination

## Benaming

Berna:  
 — BRONČASMA  
 — CATARRH VACCINE  
 VACCIN CATARRHAL.

**Art. 5.** A l'annexe II du même arrêté apporter les modifications suivantes :

**1<sup>e</sup> en catégorie B :**

- a) supprimer les critères suivants : 7, 127, 155, 157 et 165;
- b) remplacer le libellé des critères mentionnés ci-après par le suivant :

5. Les spécialités à base de désoxycortone sous forme injectable.

6. Les corticostéroïdes sous des formes destinées à l'administration parentérale ou orale, sous forme de lavement et d'aérosol.

21. Terramycine sous toutes formes destinées à l'administration parentérale et orale.

26. Tétracycline sous toutes formes destinées à l'administration parentérale ou orale. L'adjonction d'amphotéricine B est admise dans les comprimés gynécologiques.

40. Néomycine seule sous toutes formes destinées à l'administration orale.

43. Les spécialités à base d'une association d'antibiotiques avec des corticostéroïdes, dont les indications sont exclusivement des affection mycotiques et dont l'activité a été démontrée cliniquement.

95. Les spécialités à base de substances dont l'indication principale est l'hypertension, à l'exception des dérivés de la réserpine.

102. Les substances curarisantes injectables produisant un relâchement musculaire par un mécanisme périphérique (ionotrope neuromusculaire striée).

108. Les neuroleptiques.

128. Les préparations ophtalmiques à base de phényléphrine à usage mydriatique.

137. Tous les sulfamides à l'état pur ou en mélange entre eux.

Toutes les formes galéniques sont admissibles sauf la poudre dermatique; le remboursement des crèmes dermatiques est réservé à l'usage hospitalier.

139. Les anti-mycosiques.

148. Les antiasthmatiques ne contenant qu'un seul principe actif.

149. Les spécialités à action coronarienne ne contenant qu'un seul principe actif.

150. Les antiarythmiques, à l'exception des dérivés de barbituriques.

152. Les antiseptiques urinaires ne contenant qu'un seul principe actif.

154. Les spécialités à base de sous-citrate de bismuth colloidal.

159. Les anti-inflammatoires non stéroïdiens pour usage interne, ne contenant qu'un seul principe actif.

167. Les progestatifs seuls ou en association avec un androgène sous forme de comprimés pour implantation et sous toutes formes destinées à l'administration orale, percutanée ou parentérale.

168. L'oestradiol pur et ses sels ou les produits synthétiques à action biologique similaire en comprimés à implantation et sous toutes formes destinées à l'administration parentérale, orale ou percutanée.

169. La folliculine ou les produits synthétiques à action biologique similaire en comprimés à implantation et sous toutes formes destinées à l'administration parentérale ou orale.

2<sup>e</sup> En catégorie C :

a) supprimer les critères suivants :

5, 7, 8, 9, 10, 17, 21, 22, 24, 25, 26, 28, 31, 32, 35, 37, 38, 41, 43, 45, 47, 48, 49, 50 et 53;

b) remplacer le libellé des critères mentionnés ci-après par le suivant :

2. Les stéroïdes anabolisants non gonadotropiques en injection parentérale, ne contenant qu'un seul principe actif.

6. Les vasoconstricteurs périphériques sous forme injectable.

11. Les antihistaminiques ne contenant qu'un seul principe actif, destinés à l'administration orale, rectale ou parentérale.

16. Les antidiarrhéiques; sont admissibles les spécialités inhibitrices de la motilité intestinale et celles à base de simildrinate.

27. La vitamine A.

**Art. 5. In bijlage II van hetzelfde besluit volgende wijzigingen aanbrengen :**

**1<sup>e</sup> in categorie B :**

a) volgende criteria schrappen : 7, 127, 155, 157 en 165;

b) de opstelling van de hierna vermelde criteria door de volgende vervangen :

5. Specialiteiten op basis van désoxycortone in inspuitbare vorm.

8. Corticostenoiden in vormen bestemd om parenteraal of per os te worden toegediend in de vorm van lavement en aërosol.

21. Terramycine in alle vormen bestemd om parenteraal of per os te worden toegediend.

26. Tetracycline in alle vormen bestemd om parenteraal of per os te worden toegediend. De toevoeging van amphotericine B is toegestaan in vagina-comprimés.

40. Neomycine afzonderlijk in alle vormen voor orale toediening.

43. Specialiteiten op basis van een associatie van antibiotica met corticosteroiden waarvan de indicaties uitsluitend mycatische aandoeningen zijn en waarvan de werking klinisch werd aangetoond.

55. Specialiteiten op basis van stoffen waarvan de voorname indicatie hypertensie is, met uitsluiting van reserpinederivaten.

102. De inspuitbare curatserende middelen welke door een periferisch mechanisme een spierverslapping teweegbrengen (striata neuromusculaire verbinding).

108. De neuroleptica.

128. Oogmiddelen op basis van fenylefrine aangewend als mydriatica.

137. Alle sulfamiden zuiver of onderling vermengd.

Alle galénische vormen zijn aanvaardbaar behalve huidpoeder; de vervoeging van huidcreem is voorbehouden voor ziekenhuisgebruik.

139. De anti-mycotica.

148. De anti-asthmatica welke slechts één actief bestanddeel bevatten.

149. Specialiteiten met coronaire werking welke slechts één actief bestanddeel bevatten.

150. De antiarythmica, met uitzondering van de barbituraat-derivaten.

152. De urinaire antiseptica welke slechts één actief bestanddeel bevatten.

154. Specialiteiten op basis van colloïdaal bismutsulbitraat.

159. De niet steroïde anti-inflammatoire produkten voor inwendig gebruik, welke slechts één actief bestanddeel bevatten.

167. De progestatieve afzonderlijk of in associatie met een androgen in de vorm van implantatiecomprimés en in alle vormen bestemd om oraal, percutaan of parenteraal te worden toegediend.

168. Zuivere oestradiol en de zouten ervan of de synthetische produkten met gelijkaardige biologische werking in implantatiecomprimés en in alle vormen bestemd om langs parenterale weg, oraal of percutaan te worden toegediend.

169. Folliculine of de synthetische produkten met gelijkaardige biologische werking in implantatiecomprimés en in alle vormen bestemd om parenteraal of oraal te worden toegediend.

**2<sup>e</sup> In categorie C :**

a) volgende criteria schrappen :

5, 7, 8, 9, 10, 17, 21, 22, 24, 25, 26, 28, 31, 32, 35, 37, 38, 41, 43, 45, 47, 48, 49, 50 en 53;

b) de opstelling van de hierna vermelde criteria door de volgende vervangen :

2. De niet gonadotrope anaboliserende steroïden in parenterale inspuiting en welche slechts één actief bestanddeel bevatten.

6. De periferische vaatverwijdende produkten in inspuitbare vorm.

11. De anti-histaminica, welche slechts één actief bestanddeel bevatten, bestemd om oraal, rectaal of parenteraal te worden toegediend.

16. De antidiarréïca; zijn aanvaardbaar de specialiteiten inhibitrices van de darmmotiliteit en deze op basis van simildrinate.

27. Vitamine A.

29. Les vitamines B1, ses dérivés et coenzyme, B2, B6 en B12, seuls ou incorporés dans un complexe du groupe vitaminique B, sous forme injectable et orale, sauf les ampoules buvables.

30. Les antihelminiques, à l'exception de la piperazine et ses dérivés.

36. Les analeptiques cardio-respiratoires sous forme injectable.

40. Les panasympatholytiques ne contenant qu'un seul principe actif.

c) ajouter les critères suivants :

55. Les spécialités à base d'aprotinine.

56. Les antiémétiques.

3° ajouter la nouvelle rubrique suivante :

Catégorie Cs :

1. Les spécialités indiquées dans le traitement des troubles vasculaires périphériques ou cérébraux.

2. Les substances veinotropes et capillarotropes.

Sont admissibles les spécialités à base d'aescine, de benzarone, de dibétilate de calcium, de tribénoside, de troxérutine et de flavonoides concentrés, titrés en diosmine et hespéridine.

3. Les mucolytiques oraux à base d'acétylcystéine, de bromhexine et de carbocisteine.

Art. 6. Le présent arrêté entre en vigueur le 1er octobre 1983.

Art. 7. Notre Ministre des Affaires sociales est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 8 août 1983.

BAUDOUIN

Par le Roi:  
Le Ministre des Affaires sociales,  
J.-L. DEHAENE

MINISTÈRE DE LA RÉGION BRUXELLOISE

F. 83 — 1388

3 AOUT 1983. — Arrêté royal organisant le fonds spécial destiné à la réalisation de la politique de rénovation urbaine, des espaces verts et des terrains industriels et artisanaux

BAUDOUIN, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi créant des institutions communautaires et régionales provisoires, coordonnées le 20 juillet 1979;

Vu l'arrêté royal du 6 juillet 1979 délimitant les matières de la politique d'aménagement du territoire et d'urbanisme où une politique régionale différenciée se justifie;

Vu l'arrêté royal du 24 décembre 1981 fixant la composition de l'Exécutif de la Région bruxelloise;

Vu la loi du 15 mai 1846 sur la comptabilité de l'Etat, modifiée par la loi du 28 juin 1963;

Vu la loi du 29 octobre 1846 relative à l'organisation de la Cour des Comptes, notamment les articles 5 à 15;

Vu la loi du 6 juillet 1981 contenant le budget de la Région bruxelloise de l'année 1981 et instituant au titre IV le fonds spécial destiné à la réalisation de la politique de rénovation urbaine, des espaces verts et des terrains industriels et artisanaux;

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;

29. De vitamines B1, de derivaten ervan en coenzyme, B2, B6 en B12, afzonderlijk of verwerkt in een complex van de vitamine B-groep, in inspuitbare en orale vorm, behalve drinkbare ampullen.

30. De antihelmintica, met uitzondering van piperazine en de derivaten ervan.

36. De cardio-respiratorische analeptica in inspuitbare vorm.

40. De parasympatholytika welke slechts één aktief bestanddeel bevatten.

c) de volgende criteria toevoegen:

55. Specialiteiten op basis van aprotinine.

56. De antiemetics.

3° Volgende nieuwe rubriek toevoegen:

Categorie Cs :

1. Specialiteiten gefindiceerd in de behandeling van perifere of cerebrale vaatstoringen.

2. De venotrope en capillarotrope stoffen.

Zijn aanvaardbaar de specialiteiten op basis van aescine, benzarone, calciumdibétilaat, tribenoside, troxerutine en geconcentreerde flavonoiden getitert in diosmine en hesperidine.

3. De orale mucolytica op basis van acetylcysteine, bromhexine en carbocisteine.

Art. 6. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 1983.

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

Gegeven te Brussel, 8 augustus 1983.

BOUDEWIJN

Van Koningswege;  
De Minister van Sociale Zaken,  
J.-L. DEHAENE

MINISTERIE VAN HET BRUSSELSE GEWEST

N. 83 — 1388

3 AUGUSTUS 1983. — Koninklijk besluit houdende organisatie van het speciaal fonds bestemd voor de realisatie van het beleid inzake stadsrenovatie, groenruimten en industriële en ambachtelijke grondstukken

BOUDEWIJN, Koning der Belgen,

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

Gelet op de wet tot oprichting van voorlopige gemeenschaps- en gewestinstellingen, gecöördineerd op 20 juli 1979;

Gelet op het koninklijk besluit van 6 juli 1979 tot afbakening van de angelegenheden van het beleid voor de ruimtelijke ordening en stedebouw waarin een verschillend gewestelijk beleid verantwoord is;

Gelet op het koninklijk besluit van 24 december 1981 tot vaststelling van de samenstelling van de Executieve van het Brusselse Gewest;

Gelet op de wet van 15 mei 1846 op de Rijksboekhouding, gewijzigd door de wet van 28 juni 1963;

Gelet op de wet van 29 oktober 1846 betreffende de organisatie van het Rekenhof, inzonderheid de artikelen 5 tot 15;

Gelet op de wet van 6 juli 1981 houdende begroting van het Brusselse Gewest voor het jaar 1981 en houdende instelling in titel IV van het speciaal fonds, bestemd voor de realisatie van het beleid inzake stadsrenovatie, groenruimten en industriële en ambachtelijke grondstukken;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecöördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wet van 9 augustus 1980;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;