

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

Donné à Bruxelles, le 5 août 1983.

BAUDOUIIN

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

F. 83 — 1387

8 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

BAUDOUIIN, 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 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 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 gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wet van 9 augustus 1980;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat een efficiënte werking van de rijksadministratie maakt dat de bepalingen van dit besluit zo snel mogelijk in werking moeten treden en dat de toepassing van dit besluit een tijdige informatie van de betrokkenen noodzakelijk maakt;

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 pct. 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° 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° 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-58	TRASYLOL Bayer 1 amp. inject. 10 ml à 100 000 U. 5 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 ci-dessus ci-après sont modifiés comme suit :

1° critère C-16 au lieu de C-17 :

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

1° criterium C-16 i.p.v. C-17 :

IMODIUM Janssen Pharmaceutica

2° critère C-29 au lieu de C-26 :

2° criterium C-29 i.p.v. C-26 :

BEROLASE Roche

3^o critère C-29 au lieu de C-31 :3^o criterium C-29 i.p.v. C-31 :

BESTON Triosol
NEVRITON Pharmuka Benelux
TABIOMYL Roussel

4^o critère C-29 au lieu de C-32 :4^o criterium C-29 i.p.v. C-32 :

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

5^o critère C-56 au lieu de C-48 :5^o criterium C-56 i.p.v. C-48 :

PRIMPERAN Delagrangé

6^o critère C-56 au lieu de C-53 :6^o criterium C-56 i.p.v. C-53 :

MOPLIUM 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 — 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
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 Wulffing 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 Wulffing 60 drag. à 500 mg * pr. drag. à 500 mg		415,— 5,05	249,—	249,—
Cs-1	COSALDON Retard Hoechst 50 drag. * pr. drag.		288,— 4,20	173,—	173,—

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
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,— 528,— 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 comprimés à 250 mg 100 comprimés à 250 mg • pr. comprimés à 250 mg		266,— 709,— 5,17	160,— 425,—	160,— 425,—
Cs-1	DUVADILAN Duphar 6 amp. inject. 2 ml à 10 mg 50 comprimés à 20 mg 100 comprimés à 20 mg • pr. amp. inject. 2 ml à 10 mg • pr. comprimés 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 comprimés à 100 mg 100 comprimés à 100 mg • pr. comprimés 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 comprimés à 0,25 mg • pr. amp. inject. 1 ml à 0,3 mg • pr. ml gtt. b. à 1 mg/ml • pr. comprimés à 0,25 mg		52,— 250,— 57,— 7,60 3,66 1,40	31,— 150,— 34,—	31,— 150,— 34,—
Cs-1	HYDROSARPAN FORT Eutherapie 90 comprimés à 5 mg • pr. comprimés à 5 mg		469,— 3,80	281,—	281,—

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
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	PALOHX 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 80 caps. à 100 mg * pr. caps. à 100 mg		313,— 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 — 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
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 Joulifié 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 Sopar 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 INJECTABLE Zr- ma 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 300 Zyma Galen 50 caps. à 300 mg 100 caps. à 300 mg * pr. caps. à 300 mg		420,— 685,— 5,—	257,— 411,—	257,— 411,—

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
Ca-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,—
Ca-1	VINCA 10 Millot 60 compr. à 10 mg • pr. compr. à 10 mg		380,— 4,62	228,—	228,—
Ca-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 Hondé
 AMPHOSYNTHYL Amido
 ANAPREL 300 Eutherapie
 AOM + E Belgarum
 AQUA-ADEOM FORTE Belgarum
 AQUA-STEROXYL VIT. A Roussel
 ASTREPTINE U.C.B.
 B6-BUTYL Belgospephar
 BEPANTHENE Roche
 BISMICRON Cochar
 BISMETUL Wellcome
 BISMUCYL Delacre
 BISMUTH POLYSILANÉ Joullié
 BISOLVOMYCINE Boehringer Ingelheim
 BISULFA Joullié
 BOTROPASE Therapeutica
 BRONCAMA (rel. Capit II)
 CAMPHOLEPTINE Vandenbusche
 CARNIGENE Albert
 CATARRE VACCINE (rel. 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 Crête Continental Pharma
 DROXARYL Ungt. Continental Pharma
 DYNAMOL Siméons
 EBIMAR Evans
 EFECORINE Eferbé
 EFFORTIL Boehringer Ingelheim
 20 compr. à 5 mg
 15 g gtt. b. à 7,5 mg/g
 * pr. compr. à 5 mg
 * prg 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 Aaciphar
 ENTEROVIOFORME Ciba-Geigy
 ESTANDRON PROLONGATUM Organon
 ESTANDRON PROLONGATUM (orgaject) Organon
 EUPHYLANAD Bijk-Gulden
 EXOMYCOL GEL Zyma-Galen
 EXTRAIT DE FOIE LYOPHILISE Rolland
 EXTRAIT DE FOIE NON PURIFIÉ Lilly
 FLOGOCID Continental Pharma
 FLUIMUCIL ANTIBIOTIC (usage topique) Inpharzam
 FLUIMUCIL ANTIBIOTIC Inpharzam
 FULTREXIN Inpharzam
 GEFARNIL De Angeli
 HARMONYL Abbott
 HEMOSTATIQUE 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 (GELYOFILISEERD) 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
- NIFLURJL 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 Eutherapie
- PNEUMORÉL-80 Eutherapie
- POGAN Continental Pharma
- POLYBISMUTH Labaz-Sanofi

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

POSTAFENE U.C.B.
 6 sup. inf.
 6 sup. ad.
 * pr. sup. inf.
 * pr. sup. ad.
 PREMARIN INTRAVEINEUX Ayerst Benelux
 PRIMODIAN DEPOT Schering
 PY-RHEUMA Probel
 PYRISULFINE Népera
 RABRO Frère
 RAUDOSAL « N » Pharmetic
 REDOULINE Roter
 REMEFLINE Recordati
 20 drag. à 8 mg
 * pr. drag. à 8 mg
 REMEFLINE Forte Recordati
 REPTILASE Iatrecia
 RHINATHIOL TETRACYCLINE Jouillie
 RIPASON Robapharm.
 ROTER
 ROVIGON Roche
 SALVACORINE Ibsa
 SEDOQUIN Coehard
 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.F. 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 Dieckenhofen
 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. AMIDE Sanders

2^e au chapitre II :

supprimer sous le lit. B-6 les vaccins suivants :

2^e in hoofdstuk II.

sub lit. B-6 volgende ontstoffen schrappen

Dénomination

Benaming

Berna :

— BRONČASMA
 — CATARRE VACCINE
 VACCIN CATARRHAL

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

1° 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.

8. 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 affections 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 (jonction neuromusculaire striée).

108. Les neuroleptiques.

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

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

Toutes les formes galéniques sont admissibles sauf la poudre dermique; le rembournement des crèmes dermiques est réservé à l'usage hospitalier.

139. Les anti-mycosiques.

146. Les antiasthmiques 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 colloïdal.

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° 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 smaltérate.

27. La vitamine A.

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

1° 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 deoxykortone in inspuitbare vorm.

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

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 mycotische aandoeningen zijn en waarvan de werking klinisch werd aangetoond.

95. Specialiteiten op basis van stoffen waarvan de voornaamste indicatie hypertensie is, met uitsluiting van reserpinederivaten.

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

108. De neuroleptica.

128. Oogmiddelen op basis van fenylefrine aangewend als mydriatica.

137. Alle sulfamiden zuiver of onderling vermengd.

Alle galenische vormen zijn aanvaardbaar behalve huidpoeder; de vergoeding van huidcreem is voorbehouden voor ziekenhuisgebruik.

139. De anti-mycotica.

146. 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 barbituraatderivaten.

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

154. Specialiteiten op basis van colloïdaal bismutsulfitraat.

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

167. De progestativa afzonderlijk of in associatie met een androgene 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 producten 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 producten met gelijkaardige biologische werking in implantatiecomprimés en in alle vormen bestemd om parenteraal of oraal te worden toegediend.

2° 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 welke slechts één actief bestanddeel bevatten.

6. De periferische vaatvernauwende producten in inspuitbare vorm.

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

16. De antidiarréica; zijn aanvaardbaar, de specialiteiten inhibitoren van de darmmotiliteit en deze op basis van smaltérate.

27. Vitamine A.

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

30. Les anthelminthiques, à l'exception de la pipérazine et ses dérivés.

36. Les analeptiques cardio-respiratoires sous forme injectable.

40. Les parasympholytiques 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 dobesilate de calcium, de tribénoside, de troxérotine et de flavonoides concentrés, tirés en diosmine et hespéridine.

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

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 de 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 anthelminthica, met uitzondering van piperazine en de derivaten ervan.

36. De cardio-respiratorische analeptica in inspuitbare vorm.

40. De parasympholytica welke slechts één actief bestanddeel bevatten.

c) de volgende criteria toevoegen :

55. Specialiteiten op basis van aprotinine.

56. De antiémetica.

3° Volgende nieuwe rubriek toevoegen :

Categorie Cs :

1. Specialiteiten geïndiceerd in de behandeling van perifere of cerebrale vaatstoornissen.

2. De venotrope en capillartrope stoffen.

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

3. De orale mucolytica op basis van acetylcysteïne, bromhexine en carbocistéïne.

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 1
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, geëordineerd op 20 juli 1979;

Gelet op het koninklijk besluit van 6 juli 1979 tot afbakening van de aangelegenheden van het beleid voor de ruimtelijke ordening en stedenbouw 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 Brussels 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 Brussels 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, geëordineerd op 12 januari 1973, inzonderheid artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wet van 9 augustus 1980;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;