

LOIS, DÉCRETS ET RÈGLEMENTS

MINISTÈRE DE LA JUSTICE

F. 87 — 1044

26 MAI 1987. — Arrêté royal fixant les conditions d'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre dans le coût des fournitures pharmaceutiques non visées par les arrêtés royaux 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 1er juillet 1969, fixant le droit des invalides et des orphelins de guerre au bénéfice des soins de santé aux frais de l'Etat;

Vu la loi du 8 août 1981 portant création de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre, ainsi que du Conseil supérieur des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre;

Vu l'arrêté royal du 19 septembre 1985, fixant les modalités selon lesquelles l'Etat assure la gratuité des soins aux invalides de guerre et assimilés, aux orphelins de guerre, à l'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre;

Vu l'arrêté royal du 29 octobre 1986 fixant les modalités selon lesquelles l'Etat intervient dans le coût des soins de santé aux invalides de guerre et assimilés, aux orphelins de guerre et aux prisonniers de guerre ayant subi une captivité de six à douze mois, à l'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre, notamment l'article 4, § 1er;

Vu la proposition de la Commission des soins de santé;

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'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre, nécessite que les dispositions du présent arrêté soient publiées au plus tôt et que leur application implique une prompte information des intéressés;

Sur la proposition de Notre Ministre de la Justice et de Notre Secrétaire d'Etat à la Justice,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1er. Sans préjudice des dispositions des articles 2 et 3, l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre, ci-après dénommé « Institut », rembourse en faveur des bénéficiaires visés à l'article 1er, a, de l'arrêté royal du 29 octobre 1986 fixant les modalités selon lesquelles l'Etat intervient dans le coût des soins de santé aux invalides de guerre et assimilés, aux orphelins de guerre et aux prisonniers de guerre ayant subi une captivité de six à douze mois, à l'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre, les fournitures pharmaceutiques reprises aux chapitres Ier et II de l'annexe du présent arrêté;

Art. 2. Les fournitures pharmaceutiques figurant aux chapitres Ier et II de l'annexe du présent arrêté sont remboursables par l'Institut si elles sont prescrites et fournies par des personnes habilitées légalement à cet effet. Le remboursement peut être subordonné à certaines conditions, telles qu'elles sont prévues au chapitre II de l'annexe.

Art. 3. Les remboursements effectués par l'Institut s'opèrent sur la base du prix public fixé en application de la législation relative aux prix des produits pharmaceutiques et autres médicaments.

WETTEN, DECRETEN EN VERORDENINGEN

MINISTERIE VAN JUSTITIE

N. 87 — 1044

26 MEI 1987. — Koninklijk besluit tot vaststelling van de voorwaarden onder dewelke het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers tussenbeide komt in de kostprijs van de farmaceutische verstrekkingen, die niet bedoeld zijn door de koninklijke besluiten tot vaststelling van de voorwaarden onder dewelke de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoet komt in de kostprijs van de farmaceutische verstrekkingen

BOUDEWIJN, Koning der Belgen,

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

Gelet op de wet van 1 juli 1969 tot vaststelling van het recht van oorlogsinvaliden en oorlogsswezen op geneeskundige verzorging op kosten van de Staat;

Gelet op de wet van 8 augustus 1981 tot oprichting van het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers en van de Hoge Raad voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers;

Gelet op het koninklijk besluit van 19 september 1985 tot vaststelling van de wijze waarop de Staat door bemiddeling van het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers voorziet in de kosteloze geneeskundige verzorging van de oorlogsinvaliden en gelijkgestelden, alsmede van de oorlogsswezen;

Gelet op het koninklijk besluit van 29 oktober 1986 tot vaststelling van de wijze waarop de Staat door bemiddeling van het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers tussenkomt in de kosten der geneeskundige verzorging der oorlogsinvaliden en gelijkgestelden, van de oorlogsswezen en krijgsgesvangenen die een gevangenschap van zes tot twaalf maanden ondergaan hebben, inzonderheid op artikel 4, § 1;

Gelet op het voorstel van de Commissie voor geneeskundige verzorging;

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 het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers maakt dat de bepalingen van dit besluit zo vlug mogelijk moeten worden bekendgemaakt en dat hun toepassing een tijdige informatie van de betrokkenen noodzakelijk maakt;

Op de voordracht van Onze Minister van Justitie en Onze Staatssecretaris voor Justitie,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. Onverminderd de bepalingen van de artikelen 2 en 3, betaalt het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers, hierna « Instituut » genoemd, ten voordele van de begunstigen bedoeld bij artikel 1, a, van het koninklijk besluit van 29 oktober 1986 tot vaststelling van de wijze waarop de Staat door bemiddeling van het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers tussenkomt in de kosten der geneeskundige verzorging der oorlogsinvaliden en gelijkgestelden, van de oorlogsswezen en krijgsgesvangenen die een gevangenschap van zes tot twaalf maanden ondergaan hebben, de farmaceutische verstrekkingen terug, die worden vermeld in de hoofdstukken I en II van de bijlage van dit besluit.

Art. 2. De farmaceutische verstrekkingen voorkomende in de hoofdstukken I en II van de bijlage van dit besluit zijn door het Instituut terugbetaalbaar als ze zijn voorgeschreven en afgeleverd door daartoe wettelijk gemachtigde personen. De terugbetaling kan afhankelijk worden gesteld van sommige voorwaarden, zoals ze zijn bepaald in hoofdstuk II van de bijlage.

Art. 3. De basis waarop de terugbetalingen van het Instituut worden uitgevoerd is de publiekprijs, vastgesteld in toepassing van de wetgeving betreffende de prijzen van de farmaceutische producten en andere geneesmiddelen.

Art. 4. L'Institut n'est pas autorisé à rembourser les fournitures pharmaceutiques figurant au chapitre III de l'annexe du présent arrêté.

Art. 5. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au *Moniteur belge*.

Art. 6. Notre Ministre de la Justice et Notre Secrétaire d'Etat à la Justice sont chargés de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 26 mai 1987.

BAUDOIN

Par le Roi :

Le Ministre de la Justice,
J. GOL

Le Secrétaire d'Etat à la Justice,
G. MUNDELEER

Annexe

CHAPITRE Ier

Liste nominative des fournitures pharmaceutiques admises au remboursement

Art. 4. Het Instituut is niet gemachtigd tot de terugbetaling van de farmaceutische verstrekkingen opgenomen in hoofdstuk III van de bijlage van dit besluit.

Art. 5. Dit besluit treedt in werking de eerste dag van de maand volgend op die gedurende welke het in het *Belgisch Staatsblad* is bekendgemaakt.

Art. 6. Onze Minister van Justitie en Onze Staatssecretaris voor Justitie zijn belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 26 mei 1987.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :

De Minister van Justitie,
J. GOL

De Staatssecretaris voor Justitie,
G. MUNDELEER

Bijlage

HOOFDSTUK I

Naamlijst van de voor terugbetaling aangenomen farmaceutische verstrekkingen

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

ACTEBRAL Menarini	drag. 60 g
ALDROX Wyeth	comp. 40 180 ml
ALMUTH M. M.C.P. France	pulv. 20
BARALGIN Albert	amp. 5 × 5 ml comp. 20 supp. 5
BUSCOPAN COMPOSITUM Boehringer Ingelheim	amp. 3 × 5 ml drag. 30 supp. ad. 6
CERVOXAN S.M.B.	comp. 40 comp. 100
CALPARINE S.C. CHORY de Bournonville	amp. 10 × 0,5 ml 12.500 U
DIPHANTOINE Labohain	amp. I.V. 5 × 250 mg
EBIMAR Bio-Therabel	comp. 80 × 500 mg
EFFORTIL Boehringer Ingelheim	comp. 50 gutt. 50 g
EFFORTIL PL Boehringer Ingelheim	drag. 50
ELKON Artha	comp. 40
GASTROPULGITE Beaufour	sachets - zakjes 30 sachets - zakjes 60
GAVISCON Destree-Pharma	comp. 40 liq. 500 ml pulv. 50 g susp. buv. - drinkb. 250 ml
GELFOAM Dental Pack Upjohn	Size 2 fl 15 Size 4 fl 15
GELUSIL Sam	comp. 50 comp. 100
GELUSIL ML Parke Davis	susp. liq. 200 ml
GELUSIL-LACT Sam	comp. 40 comp. 100 pulv. 256 g sachets - zakjes 1
HEPT-A-MYL Delalande	gutt. 20 ml gutt. 50 ml
HEPT-A-MYL FORT Delalande	comp. 20 × 150 mg comp. 50 × 150 mg amp. 5 × 1 ml
ISUPREL Winthrop	comp. 32
KESTOMATINE Synthelabo	comp. 20 × 250 mg
KINIPURE Deprophar	amp. 10 × 4 ml
LEVOPHED Withrop	comp. 40
MAALOX Pharbil Rorer	susp. 250 ml susp. sach. monod. 20 × 10 ml

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

MAALOX FORTE Pharbil Rorer	sach. monod. 20 × 10 ml susp. 250 ml
MEBEVERINE 125 Trenker	comp. 40
MUTHESA Wyeth	comp. 50 susp. 170 ml
MYLANTA II I.C.I.	sach. 15 × 10 ml susp. or. 350 ml tabl. 40
NOOTROPIL U.C.B.	amp. 4 × 3 g
NORMACIDINE Alcon-Couvreur	drag. 20 drag. 50
NORMOGASTRYL U.P.S.A.	comp. 50
ORTHOGASTRINE Le Blond	pulv. sachets - zakjes 30
PERITRATE Parke Davis	simple comp. 100 × 20 mg
PHOSPHALUGEL Boehringer Ingelheim	26 × 20 g
POLYSILON GEL Labaz-Sanofi	sachets - zakjes 30 × 15 g gel. 170 g
REGLA pH Bios	comp. blister 60 susp. 200 ml
REGLA pH FORTE Bios	susp. 200 ml
RYTHMODAN Roussel	amp. inj. 6 × 5 ml
SEDACID S.M.B.	comp. 40 susp. 180 ml
SILI-MET-SAN Bio-Therabel	comp. 60
TORECAN Wander	amp. 5 × 1 ml drag. 50
TRINITRINE SIMPLE Laleuf	drag. 30
TRISIBAM Labaz-Sanofi	comp. 36 × 1 g gran. 100 g gran. 250 g pulv. sach. 20 × 2,4 g pulv. sach. 40 × 2,4 g
VOGALENE Rhône-Poulenc	amp. 10 × 1 ml drag. 40 × 2,5 mg supp. 10 × 5 mg gutt. 30 ml
XYLOCARD « 100 » Astra	amp. 3 × 5 ml

CHAPITRE II. — *Liste nominative des fournitures pharmaceutiques pour lesquelles le remboursement est subordonné à certaines conditions et autorisé après avis du médecin attaché à l'Institut*

1. Les spécialités reprises ci-après ne font l'objet d'un remboursement que si les résultats d'examen de laboratoire font apparaître des perturbations hépatiques, lorsque l'activité modifiée des enzymes Gamma GT et transaminases le justifie.

L'autorisation accordée par le médecin de l'Institut est limitée à une période de traitement de 12 mois.

La prolongation de cette période peut être accordée par le médecin de l'Institut sur base des résultats de nouvelles analyses.

AICAMIN Labaz-Sanofi
DIORON Merell-Dow
LITRISON Roche
METHIOCHOL Christiaens
VITHIONINE S.M.B.

2. Les spécialités reprises ci-après ne font l'objet d'un remboursement que si elles ont été prescrites pour le traitement d'hypercholestérolémie et/ou hypertriglycéridémie.

L'autorisation accordée par le médecin de l'Institut sur base d'un rapport médical justificatif est limitée à une période de 4 mois.

Une nouvelle justification médicale sera exigée pour accorder une prolongation de cette période.

ARTERIOFLEXIN Arcana
ATHEROLIP Codali
ATROMIDIN I.C.I. Pharma
CEDUR Boehringer Mannheim
CLARESAN Triosol
LIPANTHYL Thylmer

HOOFDSTUK II. — *Naamlijst van de farmaceutische verstrekkingen waarvan de terugbetaling aan sommige voorwaarden is ondergeschikt en wordt toegestaan na advies van de aan het Instituut verbonden geneesheer*

1. De hiernavermelde specialiteiten komen slechts in aanmerking voor terugbetaling wanneer de resultaten van laboratoriumonderzoeken een stoomnis van de leverfunctie aantonen, indien de gewijzigde activiteit van de enzymen Gamma GT en transaminase zulks verantwoordt.

De machtiging verleend door de geneesheer van het Instituut is beperkt tot een behandelingsperiode van 12 maanden.

Een verlenging van deze periode kan toegestaan worden door de geneesheer van het Instituut op grond van de resultaten van nieuwe analyses.

drag. 60 × 100 mg
comp. 100 × 500 mg
drag. 72
drag. 144
drag. 100

2. De hiernavermelde specialiteiten komen slechts in aanmerking voor terugbetaling indien zij voorgeschreven worden voor de behandeling van hypercholesterolemie en/of hypertriglyceridemie.

De machtiging verleend door de geneesheer van het Instituut op grond van een rechtvaardigend medisch verslag, is beperkt tot een periode van 4 maanden.

Een nieuwe medische verantwoording zal gevraagd worden om verlenging van deze periode toe te staan.

caps. 60 × 500 mg
100 × 500 mg
comp. 60 × 360 mg
caps. 50 × 500 mg
drag. 50 × 200 mg
comp. 60 × 350 mg
caps. 50 × 100 mg

3. Le médecin-conseil de l'Institut peut autoriser pour une durée de 12 mois, le remboursement des spécialités reprises ci-après, sur base d'un rapport établi par un gastro-entérologue ou un interniste.

La prolongation de cette période peut être autorisée par le médecin de l'Institut sur base d'une nouvelle justification d'un médecin spécialiste qui démontrera que la continuation du traitement est thérapeutiquement justifiée.

DENOL Brocades
GASTROZEPIN Boehringer Ingelheim

MILID Bio-Therabel
TAGAMET Smith Kline Rit

TAGAMET « 400 »
TAGAMET « 800 »

ULCOGANT Merck

ZANTAC Glaxo

4. Les spécialités et produits suivants ne font l'objet d'un remboursement que pour autant que le médecin de l'Institut ait constaté que ces produits constituent un traitement de la mucoviscidose ou d'une pancréatite chronique démontrée par l'analyse chimique des selles de 24 heures ou par l'épreuve à la sécrétine et à la pancréozymine par tubage duodénal qui doit démontrer un déficit de la capacité sécrétoire fonctionnelle de 90 % (bicarbonate et amylase).

Le remboursement peut aussi être autorisé dans le traitement de l'insuffisance pancréatique après pancréatectomie.

COTAZYM FORTE Organon
NUTRIZYM Merck

PANCREAS TOTAL LYOPHIL.
Christiaens G.A./Med. rapp.

CHAPITRE III
*Liste nominative des fournitures pharmaceutiques
non admises au remboursement*

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

ACIDRINE Triosol	comp. 40 sach. 20
ACIMED Gantax Pharmaceutica	comp. 30
ADELPHAN-ESIDREX Ciba	comp. 30 comp. 100
ADRENOXYL 5000 Labaz-Sanofi	amp. inj. 3 x 1 ml
ADRENOXYL Labaz-Sanofi	comp. 20 x 10 mg
AEROGASTOL Sopar	amp. per os 10 x 5 ml
AGOLENE Pharbil Rorer	comp. 10
AGRUTON C Labaz-Sanofi	drag. 40
ALCASEDINE Sopar	comp. 30 pulv. 12 x 5 g ind.
ALMUTH M M.C.P. France	pulv. 60
ALPHA CHYMOTRYPSINE CHOAY Unipebe	comp. 20 x 25 U/E
ALUCID Labima	comp.
AMBEZYM Merrell dow	drag. 48
AMOQUINE Houde	comp. 30 x 80 mg comp. 120 x 80 mg comp. 100 x 100 mg
AMPLIVIX Labaz-Sanofi	pulv. zakjes - sachets 36 x 5 g
ANDREWS Winthrop	pulv. 284 g Tabl. 100
ANTICHLORIC Bio Therabel	potio 125 ml
ANTIKOLIEK Tuppens	gran. 200 g
ANTIMIGRAINE NOVA Freson	comp. 20
ARYTHMOL Labima	comp. 20
ASPASMOL Sterop	comp. 20
BARALGIN-COMPOSITUM Albert	supp. 5
BETA-SITOSTEROL Delalande	gran. 20 x 2 g
BI-CITROL Marinier	gran. 110 g gran. 330 g

3. De geneesheer-adviseur van het Instituut kan de terugbetaling van de hiernavolgende specialiteiten toestaan voor een periode van 12 maanden, op grond van een verslag opgemaakt door een gastro-enteroloog of een internist.

Een verlenging van deze periode kan toegestaan worden door de geneesheer van het Instituut op grond van een nieuwe verantwoording van een geneesheer-specialist die aantoont dat de voortzetting van de behandeling therapeutisch verantwoord is.

tabl. 112 x 120 mg
amp. 10 x 10 mg
comp. 100 x 50 mg
comp. 50 x 400 mg
amp. 10 x 200 mg
comp. 100 x 200 mg
comp. 56 x 400 mg
amp. pr perf. 10 ml/1 g
comp. 28 x 800 mg
comp. 100 x 1 g
dos. gran. 100 x 1 g
amp. inj. 5
comp. 56 x 150 mg
28 x 300 mg

4. Voor volgende specialiteiten en produkten wordt slechts tegemoetkoming verleend indien de dokter van het Instituut heeft vastgesteld dat die produkten een behandeling uitmaken bij mucoviscidosis of bij een chronische pancreatitis aangetoond door de scheikundige ontleding van de ontlasting van 24 uren of door de secretine- en pancreozymineproef door duodenale sondering die een deficit van 90 % van het functioneel secretorisch vermogen aantoont (bicarbonaat en amylase).

De vergoeding kan insgelijks worden gemachtigd bij de behandeling van pancreasinsufficiëntie na pancreatectomie.

comp. 30
drag. 50
drag. 100
pulv. fl. 10 x 5 g

HOOFDSTUK III
*Naamlijst van de voor terugbetaling
niet aanvaarde farmaceutische verstrekkingen*

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

BILAGOL Janssen	gran. 15 zakjes - sachets sir. 100 ml
BILIFUINE Stene	pil 60
BI-LITHINES Dr. Gustin	dos. 10
BIMA Bota	pulv. stomach. - maagpoeder 150 g
BISMUTINE Sam	comp. 30 pulv. -
BRINERDINE Sandoz	drag. 30 drag. 100
BUSCOPAN COMPOSITUM Boehringer Ingelheim	supp. inf. 6
CANTABILINE Lipha	gel. s/blister 30 × 200 mg gel. s/blister 90 × 200 mg
CARNIGENE Albert	gutt. 20 ml
CAVED-S Byk	comp. 60
CERUKA Christiaens	comp. 10
CERUTINE Christiaens	drag. 30
CHLOROPOTASSURIL Sopar	amp. per os 10
CHOLEUBILE Ibsa	amp. 3 × 5 ml 5 % amp. 3 × 10 ml 5 % amp. 1 × 10 ml 10 % amp. 3 × 10 ml 10 % amp. 1 × 10 ml 20 % amp. 3 × 10 ml 20 %
CHOLIPIN Boehringer Ingelheim	drag. 50
CHOPHYTOL S CYNARA COLYMUS Repha	amp. inj. 12 × 5 ml drag. 50 blist sol. 90 ml
CHYMAR ORAL Armour	drag. 32
CHYMODREX Rhône-Poulenc	drag. 40
CHYMOTRYPSINE Unipebe	sol. 10 ml
CITRATE DE BETAINE Beaufour	amp. per os 30 gran. 250 g
COMBIZYM Luitpold	drag. 50 drag. 100
CORAMINE Ciba	gutt. 15 ml 25 %
CURCUMYL S.M.B.	drag. 30
CYKLOKAPRON Kabivitrum	amp. 6 × 5 ml 100 mg/ml
DACTIL Merell Dow	comp. 20 × 50 mg
DARITRAN Roerig	comp. 30
DECOCK POUDES -- POEDERS Colin	cach. 20
DE WITT ANTI-ACIDE Sanders-Probel	pulv. 200 g comp. 96
DIHYDERGOT Wander	comp. 50 × 1 mg gutt. per os 15 ml
DIHYDERGOT FORTE Wander	comp. 30 × 2,5 mg comp. 100 × 2,5 mg
DICYNONE Delalande	amp. 6 × 2 ml 250 mg comp. 20 × 250 mg comp. 50 × 250 mg
DIFRAREL 100 MSD/Chibret	drag. 20
DIGERAVICHY Colin	comp. 100
DIGESTOBLASE Alcon-Couvreur	drag. 40
DIGESTOMEN Menarini	comp. 50
DIO RON Merrell Dow	comp. 30 × 500 mg
DIQUINAL Sterop	drag. 20
DOLO-ADAMON Asta	amp. 5 × 5 ml drag. 20 supp. 5
DOLO-BUSCOPAN Boehringer Ingelheim	supp. 5
DOPS	pulv. P.M. pulv. G.M.
DRAMAMINE Scarle	comp. 20
DRIOL Labaz-Sanofi	drag. 40 × 250 mg
DUSPATALIN Duphar	liq. susp. fl. 120 ml
EFECORINE Pharmethic	gutt. 15 ml
ENO'S FRUIT SALT Bencard	P.M. - K.M. G.M.
ENTEROSPASMYL Logais	gran. 250 g
ENZYPAN Norgine	comp. 120

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

ERECLASE Repha	comp. 50 gutt. 20 ml
ESCULEOL Delalande	gutt. 120 ml
EX-AIL Triosol	drag. 100
EXTRANASE Pharbil Rorer	drag. 40
FESTAL Hoechst	drag. 50
GASTRIC VICHY Sidel	comp. 48
GASTROFILM Wil-Pharma	comp. 40
GASTRONO-GASTRIQUE 304 Federa	
GASTROZEPIN Boehringer Ingelheim	comp. 20 × 50 mg
GASTRUL C.P.L.	tabl. 60
GEFARNIL Labohain	amp. 12 × 50 mg
GELILACT Lagepha.	pulv. fl. 60 g
GRATUSMINAL Sintesa	gutt. 10 ml gutt. 30 ml
HEBUCOL J. Logeais	amp. 6 × 5 ml 500 mg comp. 20 × 250 mg gran. 200 g inf. fl. amp. lyophil
HEMOCOAVIT Bio-Therabel	comp. 25
HYDROMET M.S.D.	comp. 20
HYGROTON-RESERPINE Ciba	comp. 15
INTRAITES DE MARRON D'INDE	
INTRACT VAN WILDE KASTANJE Pharmetic	sol. 90 rfl
ITERCO Vandenbussche	comp. 20
JECOCEPTOL Therapeutica	faible-zwak 15 dos.
KALIUM DURETTES Astra	comp. 30 × 1 g
KAOM BELGARUM Freson	comp. 20 comp. 100
KARBINONE Bio-Therabel	comp. 20 × 1 mg
KESTOMATINE Synthelabo	baby gran. 50 g
KILLE Labima	drag. 30 × 50 mg drag. 100 × 50 mg
KINEBIL Cont. Pharma	gran. eff. sach. dbl. 20
KONAKION Roche	gutt. 10 ml
LIBRAX Roche	drag. 30 drag. 100
LIPOSTABIL Natterman	amp. 5 × 5 ml amp. 5 × 10 ml
MARCOUMAR Roche	comp. 250 × 3 mg
MARGA Cooper	comp. 48
MERAL S.B.T.E.	pulv. 200 g
METHIOCHOL Christiaens	drag. 72
MONODRAL SEDAT Winthrop	comp. 30
MOTILIUM Janssen	tabl. 100 × 10 mg
MOTILIUM Janssen	gutt. 100 ml 10 mg/ml
MURIPSINE Norgine	drag. 120
MYOCORYL Pharmethic	gutt. 50 ml
NATISEDINE Nativelle	comp. 40 × 100 mg
NAUSIONINE Sam	comp. 30
NEOSTOMAL Qualiphar	tabl. 40
NEOSYNEPHRINE Winthrop	sol. 30 ml 1 %
NEUTROSES-VICHY Sidel	comp. 105
NITRODERM T.T.S. 5	30 systems
10 Ciba	30 systems
ORATROL Alcon-Couvreur	comp. 25 × 50 mg
OXYBOLDINE Cooper	comp. efferv. bruis. 30
PANKREON COMPOSITUM Triosol	drag. 50
PANSTOMAL Qualiphar	pulv. 80 g
PARANAUSINE Alcon-Couvreur	comp. 20 × 80 mg supp. inf. 6 × 60 mg supp. forte 6 × 120 mg
PARANAUSINE B6 Alcon-Couvreur	comp. 12
PIPTAL PEDIATRIC Merrell Dow	gutt. 30 ml
PLETHORYL Belgana	drag. 30
POSTADOXINE U.C.B.	comp. 20 supp. 12

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

POTASSION Delagrangé	sol. per os 125 ml
POTASSURIL Sopar	sol. per os 100 ml
PREMARIN I.V. Ayerst	amp. 1 × 20 mg
PRIMATOUR A.C.F.	comp. 12
PRIMPERAN Delagrangé	gutt. inf. 60 ml
PRIMPERAN Delagrangé	supp. inf. 6
	supp. ad. 6
PROCAINAMIDE DURETTES Astra	comp. 100 × 500 mg
PROTAMINE 1000 Roche	amp. 1 × 5 ml
PROTAMINE SULFAAT Leo	fl. 5 ml
QUERCILINE S.M.B.	drag. 20
	drag. 100
RABRO Frère.	comp. 20
	comp. 50
RAPHANUS S Potier Sidel	amp. per os 12 × 10 ml
RAUDOSAL N Pharmethic	comp. 50
R. CALM + B6 Labima	drag. 12
	drag. 24
REDOULINE Roter	drag. 90 × 2 mg
REGITINE Ciba	amp. 10 mg 5 × 1 ml
RENESE-R Pfizer	comp. 30
	comp. 100
RENNIE Nicholas	tabl. 48
	tabl. 96
REPTILASE Latreia	amp. 1 × 1 ml
RHEOCHOL Christiaens	gran. 170 g
ROBUDEN Robapharm.	drag. 30
	drag. 150
ROMARENE Beaufour	gran. 250 g
ROTHER Sanders-Probel	comp. 40
	comp. 120
ROWACHOL Sanico	gutt. 10 ml
RUTICEOM Belgarum	drag. 20
	drag. 40
RUTIKA Visele	drag. 20
RUTIVERINAL Visele	drag. 20
RUTIVERINE 10 Visele	drag. 20
30	drag. 20
SALVACORINE Ibsa	gutt. 15 ml
SCOPODERM TTS Ciba	systems 2
	systems 5
SEDA-ILDAMEN Homburg	comp. 30
SORBICHOL Christiaens	gran. 130 g
SPASFON Bio-Therabel	drag. 100 × 80 mg
STAGO N.F. S.B.T.E.	sol. 10 ml
	coffret fl. 6 × 10 ml
STAL-KOSAL Daniel-Brunet	pulv. 10 × 10 g
	pulv. 30 × 10 g
STEA-16 Logeais	caps. 32
STEROPOTASSIUM Sterop	amp. per os 10 × 20 ml
	sol. per os 200 ml
STYPTANON Organon	fl. 3 × 20 mg + amp. solv. 3
SULFARLEM Triosol	granulés 60
SULFARLEM CHOLINE Triosol	drag. 60
SULFARLEM S 25 Triosol	drag. 60
SUPRESSAN S.M.B.	drag. 100
SYN M.D. Delalande	pulv. zakjes - sachets 20 × 5 g
TAGAMET Smith Kline Rit	comp. 20 × 200 mg
	comp. 50 × 200 mg
TALAKT Winthrop	comp. 48
TENSIONORME Leo	comp. 15
	comp. 100
THIOMUCASE Solac	amp. 10
THEOMUCASE H Solac	supp. 10
TITRALAC Conforma	comp. 40
TONOCARD Astra	comp. 30 × 600 mg
	comp. 100 × 600 mg
TONO-WILL ADENOSINE	gutt. 15 ml
Will-Pharma	gutt. 75 ml
TOPOSTASINE Roche	fl. 3000 u N.I.H.1
	pulv. per os 6 × 2 g 1500 u

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

TOURISTIL Janssen	comp. 12
TRANQUO-BUSCOPAN Boehringer Ingelheim	drag. 50
TRINITRINE CAFEINEE Dubois 500	drag. 30
TRINITRINE PAPAVERINE Laleuf	drag. 30
TRIZYMAL Boehringer Mannheim	drag. 50
TROMCARDIN Trommsdorff	comp. 50 sol. 250 ml
ULCOGANT Merck	comp. 50 sach. gran. 50
ULGASTRIN Madaus Pharma	comp. 50
ULSEDA Frère	pulv. 70 g
ULTRA K. Sopar	sol. potassium 200 ml
URICEDINE Stroeschein	100 g
URISPAS Cedona	drag. 100 × 200 mg
UROGASTRONE Ibsa	caps. 20 inj. 10 ml « liophiline »
VALLIZINA Sintesa	drag. 20
VANIDENE FORT Belgana	drag. 40 gran. 100 g
VANIDENE INFANTILE Belgana	gran. 100 g
VARIGLOBIN Globopharm	amp. 5 × 3 ml 4 %
VENALOT DEPOT Codali	drag. 50
VIBTIL Bio-Therabel	drag. 40
VICHY NOVA Freson	comp.
VISCAL C.P.L.	caps. 50
VISCERALGINE COMPOSITUM Sanders	amp. 3 × 5 ml comp. 20 supp. 5
VIT. GASTRAL Will Pharma	pulv. 110 g
VITHIONINE S.M.B.	drag. 30
VITHIONINE S.M.B.	supp. 10
VIZO-SEL Visele	effervesc.-bruis.
WEKA Lambo	caps. kuur-cure
WILLIAMER B6 Will-Pharma	supp. inf. 6 supp. ad. 10
WYAMINE Wyeth	comp. 30
YOHIMBINE Houde	drag. 50 × 2 mg

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 26 mai 1987.

BAUDOIN

Par le Roi :
Le Ministre de la Justice,
J. GOL

Le Secrétaire d'Etat à la Justice,
G. MUNDELEER

MINISTERE DES TRAVAUX PUBLICS

F. 87 — 1045

14 MAI 1987. — Arrêté ministériel modifiant l'arrêté ministériel du 20 novembre 1979 portant le règlement du personnel du Fonds des Routes

Le Ministre des Travaux publics,

Vu la loi du 16 mars 1954 relative au contrôle de certains organismes d'intérêt public, notamment l'article 11, modifié par les arrêtés royaux n° 4 du 18 avril 1967 et n° 88 du 11 novembre 1967;

Vu l'arrêté royal du 8 janvier 1973 fixant le statut du personnel de certains organismes d'intérêt public, notamment les articles 3, § 1er, 1°, 2°, 12°, 26° et 27°, 4, 7 et 15;

Ons bekend om gevoegd te worden bij Ons besluit van 26 mei 1987.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :
De Minister van Justitie,
J. GOL

De Staatssecretaris voor Justitie,
G. MUNDELEER

MINISTERIE VAN OPENBARE WERKEN

N. 87 — 1045

14 MEI 1987. — Ministerieel besluit tot wijziging van het ministerieel besluit van 20 november 1979 houdende het reglement voor het personeel van het Wegenfonds

De Minister van Openbare Werken,

Gelet op de wet van 16 maart 1954 betreffende de controle op sommige instellingen van openbaar nut, inzonderheid op artikel 11, gewijzigd bij de koninklijke besluiten nr. 4 van 18 april 1967 en nr. 88 van 11 november 1967;

Gelet op het koninklijk besluit van 8 januari 1973 tot vaststelling van het statuut van het personeel van sommige instellingen van openbaar nut, inzonderheid op de artikelen 3, § 1, 1°, 2°, 12°, 26° en 27°, 4, 7 en 15;