

## MINISTERIE VAN OPENBARE WERKEN

N. 88 — 1354

17 JUNI 1988. — Koninklijk besluit waarbij het vak van de autosnelweg A18 Jabbeke-Veurne-(Calais), vanaf Jabbeke (splitsing A10 — A18) tot Veurne (Toekomstlaan N330), aan het stelsel van de wet van 12 juli 1956 tot vaststelling van het statuut der autosnelwegen wordt onderworpen

BOUDEWIJN, Koning der Belgen,

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

Gelet op de wet van 12 juli 1956 tot vaststelling van het statuut der autosnelwegen;

Gelet op het koninklijk besluit van 4 juni 1958 betreffende de vrije stroken langs de autosnelwegen, gewijzigd bij koninklijk besluit van 10 december 1964;

Gelet op het koninklijk besluit van 8 oktober 1974 tot indeling van de ontworpen openbare weg Jabbeke-Veurne-(Calais) bij de categorie der autosnelwegen;

Gelet op het koninklijk besluit van 31 maart 1977 waarbij het vak van de autosnelweg Jabbeke-Veurne, vanaf Jabbeke (splitsing A10 — A18) tot Nieuwpoort (rijksweg N355 — ex nr. 57) aan het stelsel van de wet van 12 juli 1956 tot vaststelling van het statuut der autosnelwegen wordt onderworpen;

Op de voordracht van Onze Minister van Openbare Werken,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

**Artikel 1.** Het voor het verkeer opengestelde vak van de autosnelweg A18 Jabbeke-Veurne-(Calais), vanaf Jabbeke tot Veurne, wordt aan de bepalingen van de wet van 12 juli 1956 en van de ter uitvoering van die wet genomen besluiten onderworpen.

**Art. 2.** De voor het in- en uitrijden van deze autosnelweg speciaal bestemde inrichtingen bevinden zich te :

- Jabbeke (splitsing van de A10 en A18);
- Gistel, met een aansluiting op de rijksweg N33;
- Middelkerke, met een aansluiting op de rijksweg N369;
- Nieuwpoort, met een aansluiting op de rijksweg N355;
- Veurne, met een aansluiting op de rijksweg N330.

**Art. 3.** Het koninklijk besluit van 31 maart 1977 waarbij het vak van de autosnelweg Jabbeke-Veurne, vanaf Jabbeke (splitsing A10 — A18) tot Nieuwpoort (rijksweg N355 — ex nr. 57), aan het stelsel van de wet van 12 juli 1956 tot vaststelling van het statuut der autosnelwegen wordt onderworpen, wordt opgeheven.

**Art. 4.** Onze Minister van Openbare Werken is belast met de uitvoering van het besluit.

Gegeven te Brussel, 17 juni 1988.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :

De Minister van Openbare Werken,  
Mevr. P. D'HONDT-VAN OPDENBOSCH

## MINISTERIE VAN SOCIALE VOORZORG

N. 88 — 1355

28 JUNI 1988. — 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 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;

## MINISTÈRE DES TRAVAUX PUBLICS

F. 88 — 1354

17 JUILLET 1988. — Arrêté royal soumettant le tronçon de l'autoroute A18 Jabbeke-Furnes-(Calais), compris entre Jabbeke (bifurcation A10-A18) et Furnes (« Toekomstlaan » N330), au régime institué par la loi du 12 juillet 1956 établissant le statut des autoroutes

BAUDOUIN, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 12 juillet 1956 établissant le statut des autoroutes;

Vu l'arrêté royal du 4 juin 1958 concernant les zones de dégagement établies le long des autoroutes, modifié par l'arrêté royal du 10 décembre 1964;

Vu l'arrêté royal du 8 octobre 1974 classant la voie publique projetée Jabbeke-Furnes-(Calais) dans la catégorie des autoroutes;

Vu l'arrêté royal du 31 mars 1977 soumettant le tronçon de l'autoroute Jabbeke-Furnes, compris entre Jabbeke (bifurcation A10 — A18) et Nieuport (route de l'Etat N355 - ex. n° 57) au régime institué par la loi du 12 juillet 1956 établissant le statut des autoroutes;

Sur la proposition de Notre Ministre des Travaux publics,

Nous avons arrêté et arrêtons :

**Article 1<sup>er</sup>.** Le tronçon de l'autoroute A18 Jabbeke-Furnes-(Calais) ouvert à la circulation, compris entre Jabbeke et Furnes, est soumis aux dispositions de la loi du 12 juillet 1956 et des arrêtés pris en exécution de cette loi.

**Art. 2.** Les dispositifs spécialement destinés à l'entrée et à la sortie de cette autoroute sont situés à :

- Jabbeke (bifurcation de l'A10 et l'A18);
- Gistel, avec accès à la route de l'Etat N33;
- Middelkerke, avec accès à la route de l'Etat N369;
- Nieuport, avec accès à la route de l'Etat N355;
- Furnes, avec accès à la route de l'Etat N330.

**Art. 3.** L'arrêté royal du 31 mars 1977 soumettant le tronçon de l'autoroute Jabbeke-Furnes, compris entre Jabbeke (bifurcation A10 — A18) et Nieuport (route de l'Etat N355 — ex. n° 57), au régime institué par la loi du 12 juillet 1956 établissant le statut des autoroutes, est abrogé.

**Art. 4.** Notre Ministre des Travaux publics est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 17 juin 1988.

BAUDOUIN

Par le Roi :

Le Ministre des Travaux publics,  
Mme P. D'HONDT-VAN OPDENBOSCH

## MINISTÈRE DE LA PREVOYANCE SOCIALE

F. 88 — 1355

28 JUILLET 1988. — 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;

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 2 juni 1988 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 13 juni 1988 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 bijlage I van het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van farmaceutische verstrekkingen, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1° in hoofdstuk I :

a) volgende farmaceutische specialiteiten invoegen :

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 le 2 juin 1988 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 le 13 juin 1988 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, § 1<sup>er</sup>, 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 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I 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, sont apportées les modifications suivantes :

1° au chapitre Ier :

a) insérer les spécialités pharmaceutiques suivantes :

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze 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
B-74	AMOXYCAPS Wolfs 16 caps. à 500 mg * pr. caps. à 500 mg	G G	421,— 19,19	63,—	105,—
B-64	DOXYCYCLINE Eurogererics 10 caps. à 100 mg * pr. caps à 100 mg	G G	363,— 26,50	54,—	91,—
B-64	DOXYFIM Wolfs 10 compr. à 100 mg * pr. compr. à 100 mg		454,— 33,10	68,—	113,—
B-95	KAL-TEN I.C.I.-Pharma 28 caps. à 50 mg/25 mg/2,5 mg 56 caps. à 50 mg/25 mg/2,5 mg * pr. caps. à 50 mg/25 mg/2,5 mg		533,— 853,— 11,13	80,— 128,—	133,— 213,—
B-159	TILCOTIL Roche 10 compr. sec. à 20 mg 30 compr. sec. à 20 mg * pr. compr. sec. à 20 mg		302,— 822,— 20,—	45,— 123,—	75,— 205,—

b) als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

b) modifier comme suit l'inscription des conditionnements des spécialités ci-après :

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze 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
B-143	ACEDICON Boehringer Ingelheim 20 compr. à 5 mg * pr. compr. à 5 mg		61,— 2,25	9,—	15,—
B-148	ALUPENT AEROSOL DOSEUR Boeh-ringer Ingelheim 15 ml à 750 mcg/dos. * pr. 15 ml à 750 mcg/dos.		210,— 153,—	31,—	52,—

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemootkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-152	APURONE Riker 30 compr. à 400 mg * pr. compr. à 400 mg		580,— 14,10	87,—	145,—
B-148	ATROVENT Boehringer Ingelheim 20 ml sol. à 0,025 % aérosol 300 dos. à 20 mcg/dos. * pr. ml sol à 0,025 % * pr. aérosol 300 dos. à 20 mcg/dos.		141,— 420,— 5,15 307,—	21,— 63,—	35,— 105,—
B-159	BENORTAN Winthrop pr. dos. gran. à 2 g		8,07		
B-148	BEROTEC Boehringer Ingelheim 50 compr. à 2,5 mg 100 compr. à 2,5 mg 20 ml sol. à 0,5 % 15 ml aérosol 300 dos. à 200 mcg/dos. * pr. compr. à 2,5 mg * pr. ml sol. à 0,5 % * pr. aérosol 300 dos. à 200 mcg/dos.		183,— 296,— 187,— 293,— 2,16 6,85 214,—	27,— 44,— 28,— 44,—	48,— 74,— 47,— 73,—
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		214,— 164,— 3,12 6,—	128,— 98,—	128,— 98,—
C-40	BUSCOPAN Boehringer Ingelheim 6 amp. inj. 1 ml à 20 mg 20 drag. à 10 mg 50 drag. à 10 mg 6 supp. à 10 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 20 mg * pr. drag. à 10 mg * pr. supp. à 10 mg		83,— 69,— 144,— 63,— 10,17 2,10 7,65	41,— 34,— 72,— 31,—	41,— 34,— 72,— 31,—
B-95	CATAPRESSAN Boehringer Ingelheim 5 amp. inj. 1 ml à 0,15 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 0,15 mg		152,— 22,20	23,—	38,—
B-95	CATAPRESSAN 150 Boehringer Ingelheim 30 compr. à 0,150 mg 75 compr. à 0,150 mg * pr. compr. à 0,150 mg		194,— 389,— 3,79	29,— 58,—	48,— 97,—
B-95	CATAPRESSAN M PERLONGUETTES Boehringer Ingelheim 70 caps. à 0,150 mg * pr. caps. à 0,150 mg		399,— 4,16	60,—	100,—
B-95	CATAPRESSAN PERLONGUETTES Boehringer Ingelheim 70 caps. à 0,250 mg * pr. caps. à 0,250 mg		615,— 6,41	92,—	154,—
B-42	CHLORAMPHENICOL (Ophthalmolose) Cusi 5 g oph. à 1 % * pr. 5 g ungt. à 1 %		88,— 64,—	13,—	22,—
B-42	CHLORAMPHENICOL COLIRCUSI Cusi 9 ml coll. à 0,4 % * pr. 9 ml coll. à 0,4 %		93,— 68,—	14,—	23,—
A-15	CONVULEX 150 Gerot 100 caps. enter. à 150 mg * pr. caps. enter. à 150 mg		595,— 4,34	—	—
A-15	CONVULEX Sir. Gerot 300 ml sir à 250/5 ml * pr. 5 ml sir. à 250 mg		648,— 7,88	—	—
A-15	CONVULEX 300 Gerot 100 caps. enter. à 300 mg * pr. caps. enter. à 300 mg		878,— 6,41	—	—

Criterium — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemeetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
A-15	CONVULEX 500 Gerot 100 caps. ener. à 500 mg * pr. caps. ener. à 500 mg		1 326,— 11,14	—	—
B-149	CORDARONE Labaz-Sanofi 20 compr. à 200 mg 60 compr. à 200 * pr. compr. à 200 mg * pr. amp. inj. 3 ml à 150 mg		325,— 781,— 9,50 33,67	49,— 117,—	81,— 195,—
A-16	CYCLOBLASTINE Farmitalia 10 fl. inj. lyoph. à 100 mg 10 fl. inj. lyoph. à 200 mg 10 fl. inj. lyoph. à 500 mg 1 fl. inj. lyoph. à 1 g 50 drag. à 50 mg * pr. fl. inj. lyoph. à 100 mg * pr. fl. inj. lyoph. à 200 mg * pr. fl. inj. lyoph. à 500 mg * pr. fl. inj. lyoph. à 1 g * pr. drag. à 50 mg		404,— 555,— 1 145,— 280,— 259,— 29,50 40,50 89,30 204,— 3,78	— — — — —	— — — — —
B-42	DE ICOL Colircusi Cusi 5 ml coll. * pr. 5 ml coll.		104,— 76,—	16,—	26,—
B-42	DE ICOL Ophtalmolose Cusi 4 g pom. opht. * pr. 4 g pom. opht.		104,— 76,—	16,—	26,—
A-15	DEPAKINE Labaz-Sanofi 60 ml sol. b à 300 mg/ml 300 ml sir. à 300 mg/5 ml * pr. ml sol. b. à 300 mg * pr. 5 ml sir. à 300 mg		820,— 727,— 9,98 8,85	— —	— —
A-15	DEPAKINE ENTERIC 150 Labaz-Sanofi 100 drag. enter. à 150 mg * pr. drag. enter. à 150 mg		594,— 4,34	—	—
A-15	DEPAKINE ENTERIC 300 Labaz-Sanofi 100 drag. enter. à 300 mg * pr. drag. enter. à 300 mg		876,— 6,39	—	—
A-15	DEPAKINE ENTERIC 500 Labaz-Sanofi 100 drag. enter. à 500 mg * pr. drag. enter. à 500 mg		1 324,— 11,11	—	—
A-15	DEPAKINE L.A. Labaz-Sanofi 50 compr. enter. à 300 mg 50 compr. enter. à 500 mg * pr. compr. enter. à 300 mg * pr. compr. enter. à 500 mg		681,— 1 092,— 9,94 16,58	— —	— —
A-15	DEPAMIDE Labaz-Sanofi 50 drag. entér. à 300 mg * pr. drag. entér. à 300 mg		548,— 8,—	—	—
B-92	DIUREXAN Homburg 20 compr. à 20 mg 56 compr. à 20 mg 56 compr. à 40 mg * pr. compr. à 20 mg * pr. compr. à 40 mg		119,— 302,— 483,— 3,93 6,30	18,— 45,— 72,—	30,— 75 121,—
B-108	DOMINAL Homburg 5 amp. inj. 2 ml à 40 mg 20 drag. à 40 mg * pr. amp. inj. 2 ml à 40 mg * pr. drag. à 40 mg		86,— 65,— 12,60 2,35	13,— 10,—	21,— 16,—
B-108	DOMINAL FORTE Homburg 5 amp. inj. 4 ml à 80 mg 20 compr. à 80 mg 50 compr. à 80 mg * pr. amp. inj. 4 ml à 80 mg * pr. compr. à 80 mg		105,— 74,— 148,— 15,40 2,16	16,— 11,— 22,—	26,— 18,— 37,—

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegenoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-148	DUOVENT Boehringer Ingelheim aérosol 300 dos. à 100 mcg/40 mcg/dos. * pr. aérosol 300 dos. à 100 mcg/40 mcg/ dos.		631,— 461,—	95,—	158,—
B-147	EFFORTIL Boehringer Ingelheim 6 amp. inj. 1 ml à 10 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 10 mg		69,— 8,33	10,—	17,—
A-16	ENDOXAN Asta 5 vials inj. à 500 mg 50 drag. à 50 mg 10 fl. inj. à 100 mg 10 fl. inuj à 200 mg * pr. vial inj. à 500 mg * pr. drag. à 50 mg * pr. fl. inj. à 100 mg * pr. fl. inj. à 200 mg		604,— 259,— 404,— 555,— 88,20 3,78 29,50 40,50	— — — —	— — — —
B-159	IRRITREN Byk-Belga 50 drag. à 200 mg * pr. drag. à 200 mg		653,— 9,54	98,—	163,—
Cs-2	MEDIAVEN Will-Pharma 90 compr. à 10 mg * pr. compr. à 10 mg		675,— 5,48	405,—	405,—
B-150	MEXITIL Boehringer Ingelheim 5 amp. inj. 10 mg à 250 mg 30 caps. à 200 mg 100 caps. à 200 mg * pr. amp. inj. 10 ml à 250 mg * pr. caps. à 200 mg		658,— 387,— 1 032,— 96,— 7,58	99,— 58,— 155,—	164,— 97,— 258,—
A-15	MYSOLINE I.C.I.-Pharma 100 compr. à 250 mg * pr. compr. à 250 mg		148,— 1,08	—	—
C-51	NOCERTONE Labaz-Sanofi 30 compr. à 60 mg * pr. compr. à 60 mg		364,— 8,87	182,—	182,—
B-94	NOVODIGAL Homburg 50 compr. à 0,2 mg 100 compr. à 0,2 mg * pr. compr. à 0,2 mg		116,— 165,— 1,35	17,— 28,—	29,— 46,—
B-16	ORACILLINE Theraplix 15 compr. à 1.000.000 U. 120 ml susp. or. à 150.000U./5 ml * pr. compr. à 1.000.000 U. * pr. 5 ml susp. or. à 150.000 U.		208,— 149,— 10,13 4,54	31,— 22,—	52,— 37,—
B-148	OXIVENT Boehringer Ingelheim aérosol 300 dos. à 100 mcg/dos. * pr. aérosol 300 dos. à 100 mcg/dos.		494,— 361,—	74,—	123,—
B-122	PARACEFAN Boehringer Ingelheim * pr. compr. à 0,1 mg		2,45		
B-132	PARTUSISTEN Boehringer Ingelheim * pr. amp. inj. 10 ml à 0,5 mg		30,80		
B-92	RENESE Pfizer * pr. compr. à 2 mg	P	4,52		
B-202	SALAZOPYRINE Pharmacia 100 compr. à 500 mg 300 compr. à 500 mg * pr. compr. à 500 mg		645,— 1 486,— 4,36	97,— 200,—	161,— 300,—
B-202	SALAZOPYRINE E.C. Pharmacia 100 drag. à 500 mg 300 drag. à 500 mg * pr. drag. à 500 mg		746,— 1 659,— 5,06	112,— 200,—	186,— 300,—

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegenmoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-108	TAXILAN Promonta 50 drag. à 25 mg 50 drag. à 100 mg 100 ml gtt. b. à 44 mg/ml * pr. drag. à 25 mg * pr. drag. à 100 mg * pr. ml gtt. b. à 44 mg		128,— 386,— 404,— 1,86 5,64 2,95	19,— 58,— 61,—	32,— 96,— 101,—
B-146	THEOPHYLLINE Bruneau 6 supp. inf. à 100 mg * pr. supp. inf. à 100 mg		45,— 5,50	7,—	11,—
B-160	UROMITEXAN Homburg 15 amp. inj. 4 ml à 400 mg * pr. amp. inj. 4 ml à 400 mg		576,— 28,—	86,—	144,—

c) volgende farmaceutische specialiteiten schrappen :

c) supprimer les spécialités pharmaceutiques suivantes :

Benaming en verpakkingen  
—  
Dénomination et conditionnements  
—

ALLYDIONE Pharbil-Rorer  
 ANGIOGRAFINE PRO PERF. PRO INF. Schering  
 100 ml perf. à 30 %  
 \* pr. 100 ml perf. à 30 %  
 BENORTAN Winthrop  
 60 dos. gran. à 2 g  
 CAPRAMOL Choay  
 10 amp. inject. 10 ml à 2,5 g  
 \* pr. amp. inject. 10 ml à 2,5 g  
 CARUDOL Du Bled  
 10 supp. à 425 mg  
 \* pr. supp. à 425 mg  
 D-CYCLOSERINE Roche  
 DIAMOX SUSTETS Lederle  
 40 caps. à 250 mg  
 \* pr. caps. à 250 mg  
 EQUIPERTINE Winthrop  
 35 caps. à 10 mg  
 100 caps. à 10 mg  
 \* pr. caps. à 10 mg  
 EXETAN Inpharzam  
 HYDROCORTISONE Sanders-Probel  
 ISTONIL Siegfried  
 LARODOPA Roche  
 LOCOID Brocades  
 20 ml à 0,1 %  
 POLISTINE Pharbil-Rorer  
 PROLIXAN 300 Triosol  
 PROMYCETINE Sanders-Probel  
 PROSTEROLONE Sanders-Probel  
 RENESE Pfizer  
 100 Compr. à 2 mg  
 TETAGAM Behringwerke  
 TETRASULFABEL Sanders-Probel  
 USTIMON Pharbil-Rorer

2° In hoofdstuk II, sub A-1), het antidipterieserum Pasteur  
Brabant schrappen;

2° Au chapitre II, sous A-1), supprimer le serum antidiptérique  
l'asteur Brabant;

3° in hoofdstuk III, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

a) sub 1 :

3° au chapitre III, modifier comme suit l'inscription des conditionnements des spécialités ci-après :

a) sous 1 :

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze 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
B-120	AMINOVENOS PAD 10 % Fresenius Pharma fl. 100 ml * pr. fl. 100 ml	M	362,— 264,—	54,—	90,—
B-120	COMBISTERIL FG X 24 Fresenius Pharma fl. 500 ml * pr. fl. 500 ml	M	258,— 188,—	39,—	64,—
B-120	PLASMASTERIL Fresenius Pharma fl. 500 ml * pr. fl. 500 ml	M	585,— 427,—	88,—	146,—
B-120	PROTEINSTERIL HEPA 8 % Fresenius Pharma fl. 500 ml * pr. fl. 500 ml	M	853,— 623,—	128,—	213,—
B-120	PROTEINSTERIL KE 800 Fresenius Pharma fl. 500 ml * pr. fl. 500 ml	M	834,— 609,—	125,—	208,—
B-120	PROTEINSTERIL KE 10 % Fresenius Pharma fl. 500 ml * pr. fl. 500 ml	M	921,— 672,—	138,—	230,—
B-120	PROTEINSTERIL KE NEPHRO Fresenius Pharma fl. 250 ml * pr. fl. 250 ml	M	504,— 368,—	76,—	126,—

b) sub 2 :

b) sous 2 :

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze 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
B-120	PLASMASTERIL Fresenius Pharma fl. 500 ml * pr. fl. 500 ml	M	585,— 427,—	88,—	146,—

4° in hoofdstuk IV :

a) in § 3, de specialiteiten ARTERIOFLEXIN Arcana en CLARESAN Triosol schrappen;

b) als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

4° au chapitre IV :

a) au § 3, supprimer les spécialités ARTERIOFLEXIN Arcana et CLARESAN;

b) modifier comme suit l'inscription des conditionnements des spécialités ci-après :

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze 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
— § 11 B-105	AMANTAN Byk-Belga 60 caps. à 100 mg * pr. caps. à 100 mg		300,— 3,65	45,—	75,—

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze 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
— § 48 B-199	KETOSTERIL Fresenius Pharma 100 compr. * pr. compr.		1 265,— 10,39	190,—	300,—

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 augustus 1988.

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

Gegeven te Brussel, 28 juni 1988.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,  
Ph. BUSQUIN

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> août 1988.

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

Donné à Bruxelles, le 28 juin 1988.

BAUDOUIN

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales,  
Ph. BUSQUIN

N. 88 — 1356

20 JUNI 1988. — Verordening tot wijziging van het koninklijk besluit van 24 december 1963 houdende verordening op de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering

Het Beheerscomité van de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte en invaliditeitsverzekering,

Gelet op de wet van 9 augustus 1963 tot instelling en organisatie van een regeling voor verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, inzonderheid op artikel 12, 4<sup>o</sup>, gewijzigd bij de wetten van 24 december 1973 en van 8 april 1965;

Gelet op het koninklijk besluit van 24 december 1963 houdende verordening op de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, genomen ter uitvoering van artikel 152, § 1, van even genoemde wet, inzonderheid op de artikelen 9<sup>ter</sup>, § 1, 8<sup>o</sup>, en § 10, 9<sup>septies-ter</sup>, §§ 2 en 3 en 9<sup>septies-quater</sup>, §§ 2 en 3;

Overwegende dat het noodzakelijk is de bepalingen van het genoemd koninklijk besluit van 24 december 1963 in overeenstemming te brengen met de bepalingen van het koninklijk besluit van 15 december 1987 houdende uitvoering van artikel 141 van de wet op de ziekenhuizen, gecoördineerd op 7 augustus 1987, met betrekking tot de vordering van de bedragen, verschuldigd voor de gehospitaliseerde patiënten;

Na daarover te hebben beraadslaagd in zijn vergadering van 20 juni 1988,

Besluit :

Artikel 1. Artikel 9<sup>ter</sup>, § 1, 8<sup>o</sup>, eerste lid van het koninklijk besluit van 24 december 1963 houdende verordening op de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, wordt vervangen door de volgende bepaling :

« 8<sup>o</sup> een verpleegnota, conform één van de modellen vervat in de bijlagen 59 of 60. Ingeval de centrale inning wordt verricht door de verplegingsinrichting waarbij de honoraria voor alle of bepaalde ziekenhuisgeneesheren, alsook de bedragen van de overige activiteiten van de verplegingsinrichting op twee afzonderlijke rekeningen moeten worden gestort, dient de facturering te gebeuren via een verpleegnota, conform één van de modellen vervat in de bijlagen 59<sup>bis</sup> of 60<sup>bis</sup>. »

Art. 2. In artikel 9<sup>ter</sup>, § 10, tweede lid, van het genoemde koninklijk besluit van 24 december 1963 worden de woorden « 59 of 60 » vervangen door de woorden « 59, 59<sup>bis</sup>, 60 of 60<sup>bis</sup> ».

Art. 3. Artikel 9<sup>septies-ter</sup>, § 2 van het genoemd koninklijk besluit van 24 december 1963 wordt vervangen door de volgende bepaling :

« § 2. Wanneer voor alle of bepaalde ziekenhuisgeneesheren een centrale inning door een dienst van de Medische Raad gebeurt, worden de getuigschriften voor verstrekte hulp, tesamen met een

F. 88. — 1356

20 JUNI 1988. — Règlement modifiant l'arrêté royal du 24 décembre 1963 portant règlement des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité

Le Comité de gestion du Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité,

Vu la loi du 9 août 1963 instituant et organisant un régime d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité, notamment l'article 12, 4<sup>o</sup>, modifié par les lois des 24 décembre 1963 et 8 avril 1965;

Vu l'arrêté royal du 24 décembre 1963 portant règlement des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité, pris en exécution de l'article 152, § 1<sup>er</sup>, de la loi précitée, notamment les articles 9<sup>ter</sup>, § 1<sup>er</sup>, 8<sup>o</sup> et § 10, 9<sup>septies-ter</sup>, §§ 2 et 3 et 9<sup>septies-quater</sup>, §§ 2 et 3;

Considérant qu'il est nécessaire de mettre les dispositions de l'arrêté royal du 24 décembre 1963 précité en concordance avec celles de l'arrêté royal du 15 décembre 1987 portant exécution de l'article 141 de la loi sur les hôpitaux, coordonnée le 7 août 1987, relatif à la réclamation des montants dus pour les patients hospitalisés;

Après en avoir délibéré au cours de sa réunion du 20 juin 1988,

Arrête :

Article 1<sup>er</sup>. L'article 9<sup>ter</sup>, § 1<sup>er</sup>, 8<sup>o</sup>, premier alinéa de l'arrêté royal du 24 décembre 1963 portant règlement des prestations de santé est remplacé par la disposition suivante :

« 8<sup>o</sup> une note d'hospitalisation conforme à l'un des modèles repris aux annexes 59 ou 60. Lorsque la perception centrale est effectuée par l'établissement hospitalier, les honoraires de tous les médecins hospitaliers ou de certains d'entre eux ainsi que les montants des autres activités de l'établissement hospitalier devant être versés sur deux comptes séparés, la facturation doit être effectuée au moyen d'une note d'hospitalisation conforme à l'un des modèles repris aux annexes 59<sup>bis</sup> ou 60<sup>bis</sup>. »

Art. 2. A l'article 9<sup>ter</sup>, § 10, deuxième alinéa de l'arrêté royal du 24 décembre 1963 précité, les termes « 59 ou 60 » sont remplacés par les termes « 59, 59<sup>bis</sup>, 60 ou 60<sup>bis</sup> ».

Art. 3. L'article 9<sup>septies-ter</sup>, § 2 de l'arrêté royal du 24 décembre 1963 précité est remplacé par la disposition suivante :

« § 2. Lorsqu'un service du Conseil médical opère une perception centrale pour tous les médecins hospitaliers ou pour certains d'entre eux, les attestations de soins donnés accompagnées d'un état récapitulatif