

F. 93 — 2361

22 SEPTEMBRE 1993. — 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 spécialités pharmaceutiques et produits assimilés

ALBERT II, 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 soins de santé et indemnités, notamment l'article 24, remplacé par la loi du 15 février 1993;

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 spécialités pharmaceutiques et produits assimilés;

Vu l'avis émis les 5 mars, 2 avril, 7 mai, 3 septembre, 1^{er} octobre et 3 décembre 1992 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 mai, 28 septembre, 26 octobre 1992 et 25 janvier 1993 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^{er}, modifié par les lois du 9 août 1980, 16 juin 1989 et 4 juillet 1989;

Vu l'urgence;

Considérant que prend fin au 31 mai 1993 la période de blocage des prix des spécialités pharmaceutiques remboursables instaurée par l'arrêté ministériel du 29 juin 1992 modifiant l'arrêté du 29 décembre 1989 relatif aux prix des médicaments remboursables et qu'il convient dès lors de rendre opérantes les modifications de prix pour lesquelles une demande a été introduite et approuvée par l'autorité compétente avant l'entrée en vigueur de la période de blocage précitée, lesquelles modifications ont par ailleurs été approuvées avant ou au cours de ladite période de blocage des prix par les instances consultatives compétentes de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. 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 spécialités pharmaceutiques et produits assimilés, sont apportées les modifications suivantes :

1^o au chapitre I :

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

N. 93 — 2361

22 SEPTEMBER 1993. — 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 specialiteiten en daarmee gelijkgestelde producten

ALBERT II, 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 van verplichte verzekering en uitkeringen, inzonderheid op artikel 24, vervangen bij de wet van 15 februari 1993;

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 specialiteiten en daarmee gelijkgestelde producten;

Gelet op het advies uitgebracht op 5 maart, 2 april, 7 mei, 3 september, 1 oktober en 3 december 1992 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 mei, 28 september, 26 oktober 1992 en 25 januari 1993 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 wetten van 9 augustus 1980, 16 juni 1989 en 4 juli 1989;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat de periode tijdens welke de prijzen van de vergoedbare farmaceutische specialiteiten zijn geblokkeerd en die is ingevoerd bij het ministerieel besluit van 29 juni 1992 tot wijziging van het ministerieel besluit van 29 december 1989 betreffende de prijzen van de terugbetaalbare geneesmiddelen een einde neemt op 31 mei 1993 en dat de prijswijzigingen waarvoor een aanvraag is ingediend en door de bevoegde overheid is goedgekeurd vóór de inwerkingtreding van de bovengenoemde periode van het blokkeren, derhalve operationeel dienen te worden gemaakt, welke wijzigingen overigens vóór of tijdens die periode waarin de prijzen waren geblokkeerd, door de bevoegde adviserende organen van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering zijn goedgekeurd;

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 de farmaceutische specialiteiten en daarmee gelijkgestelde producten, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1^o in hoofdstuk I :

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

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 recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze, beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-6	ADALAT Bayer 50 caps. à 10 mg 100 caps. à 10 mg * pr. caps. à 10 mg ** pr. caps. à 10 mg		470,— 753,— 5,50 4,51	70 113	117 188
A-23	ALKERAN Wellcome 1 amp. inj. à 100 mg 25 compr. à 2 mg * pr. amp. inj. à 100 mg * pr. compr. à 2 mg ** pr. amp. inj. à 100 mg ** pr. compr. à 2 mg		1 120,— ^a 413,— 863,— 12,04 709,— 9,92	— —	— —

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenmoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-96	ALUPENT AEROSOL DOSEUR Boehringer Ingelheim 15 ml à 750 mcg/dos. * pr. 15 ml à 750 mcg/dos. ** pr. 15 ml à 750 mcg/dos.		215,— 157,— 129,—	32	54
B-157	AMICLA Lederle 30 g crème derm. à 0,1 % * pr. g crème derm. à 0,1 % ** pr. g crème derm. à 0,1 %		240,— 5,83 4,80	36	60
A-28	AMSIDINE Warner Lambert * pr. amp. inj. 1,5 ml à 75 mg + solv. ** pr. amp. inj. 1,5 ml à 75 mg + solv.		2 212,— 2 154,60		
B-98	ATROVENT Boehringer Ingelheim 20 ml sol. à 0,025 % 5 x 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. ** pr. ml sol. à 0,025 % ** pr. aérosol 300 dos. à 20 mcg/dos.		158,— 630,— 496,— 4,60 362,— 3,78 297,—	24 94 74	39 157 124
B-162	AUREOMYCINE Lederle 5 g ungt. opht. à 1 % * pr. 5 g ungt. opht. à 1 % ** pr. 5 g ungt. opht. à 1 %		71,— 52,— 43,—	11	18
B-96	BEROTEC Boehringer Ingelheim 100 compr. à 2,5 mg 20 ml sol. inhal. à 0,5 % 20 ml sol. or. à 0,5 % 15 ml aérosol 300 dos. à 200 mcg/dos. * pr. amp. inj. 10 ml à 0,5 mg * pr. compr. à 2,5 mg * pr. ml sol. inhal. à 0,5 % * pr. ml sol. or. à 0,5 % * pr. aérosol 300 dos. à 200 mcg/dos. ** pr. amp. inj. 10 ml à 0,5 mg ** pr. compr. à 2,5 mg ** pr. ml sol. inhal. à 0,5 % ** pr. ml sol. or. à 0,5 % ** pr. aérosol 300 dos. à 200 mcg/dos.		332,— 217,— 217,— 337,— 37,48 2,42 7,90 7,90 246,— 30,80 1,99 6,50 6,50 202,—	50 33 33 51	83 54 54 84
B-11	BRETYLATE Wellcome * pr. amp. inj. 2 ml à 100 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 100 mg		106,35 92,—		
B-96	BRICANYL Vitalpharma 50 compr. à 2,5 mg 100 compr. à 2,5 mg 300 ml sir. à 1,5 mg/5 ml * pr. compr. à 2,5 mg * pr. 5 ml sir. à 1,5 mg ** pr. compr. à 2,5 mg ** pr. 5 ml sir. à 1,5 mg		192,— 308,— 178,— 2,25 2,17 1,85 1,78	29 46 27	48 77 44
B-96	BRICANYL AEROSOL Vitalpharma aérosol 400 dos. à 250 mcg/dos. * pr. aérosol 400 dos. à 250 mcg/dos. ** pr. aérosol 400 dos. à 250 mcg/dos.		345,— 252,— 207,—	52	86
B-96	BRICANYL DURETTES Vitalpharma 30 Durett. à 5 mg * pr. Durett. à 5 mg ** pr. Durett. à 5 mg		227,— 5,53 4,53	34	57
B-96	BRICANYL INHALET Vitalpharma aérosol 400 dos. à 250 mcg/dos. * pr. aérosol 400 dos. à 250 mcg/dos. ** pr. aérosol 400 dos. à 250 mcg/dos.		345,— 252,— 207,—	52	86

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 recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
C-3	BUSCOPAN Boehringer Ingelheim 6 amp. inj. 1 ml à 20 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 20 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 20 mg		106,— 12,83 10,67	53	53
Cx-9	BUSCOPAN Boehringer Ingelheim 20 drag. à 10 mg 50 drag. à 10 mg 6 supp. à 10 mg * pr. drag. à 10 mg * pr. supp. à 10 mg ** pr. drag. à 10 mg ** pr. supp. à 10 mg		82,— 164,— 74,— 2,40 9,— 1,96 7,33	66 131 59	66 131 59
B-17	CATAPRESSAN Boehringer Ingelheim 5 amp. inj. 1 ml à 0,15 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 0,15 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 0,15 mg		181,— 26,40 21,80	27	45
B-17	CATAPRESSAN 150 Boehringer Ingelheim 30 compr. à 0,150 mg 75 compr. à 0,150 mg * pr. compr. à 0,150 mg ** pr. compr. à 0,150 mg		228,— 456,— 4,44 3,64	34 68	57 114
B-17	CATAPRESSAN M PERLONGUETTES Boehringer Ingelheim 70 caps. à 0,150 mg * pr. caps. à 0,150 mg ** pr. caps. à 0,150 mg		468,— 4,89 4,01	70	117
B-17	CATAPRESSAN PERLONGUETTES Boehringer Ingelheim 70 caps. à 0,250 mg * pr. caps. à 0,250 mg ** pr. caps. à 0,250 mg		708,— 7,39 6,06	106	177
B-110	CEFACIDAL Bristol-Myers 3 fl. inj. à 1 g * pr. fl. inj. à 1 g * pr. fl. inj. à 2 g ** pr. fl. inj. à 1 g ** pr. fl. inj. à 2 g		800,— 194,67 390,— 160,— 320,—	120	200
B-110	CEFACIDAL PED. Bristol-Myers 3 fl. inj. à 250 mg * pr. fl. inj. à 250 mg ** pr. fl. inj. à 250 mg		225,— 54,67 45,—	34	56
A-5	CELONTIN Warner Lambert 100 caps. à 300 mg * pr. caps. à 300 mg ** pr. caps. à 300 mg		395,— 2,88 2,37	—	—
B-8	CIPRALAN Continental Pharma 40 compr. à 130 mg 100 compr. à 130 mg * pr. compr. à 130 mg ** pr. compr. à 130 mg		1 024,— 1 945,— 18,21 15,34	154 230	256 345
B-92	CLOMID Marion Merrell Dow 10 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg ** pr. compr. à 50 mg		395,— 28,80 23,70	59	99
Cx-2	CONOVA 30 Searle 3 × 21 compr. * pr. 1 × 21 compr. ** pr. 1 × 21 compr.		260,— 63,33 52,—	206	206

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemeetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-31	EFFORTIL Boehringer Ingelheim 6 amp. inj. 1 ml à 10 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 10 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 10 mg		75,— 9,17 7,50	11	19
A-36	EFUDIX Roche 20 g ungt. derm. à 5 % * pr. g ungt. derm. à 5 % ** pr. g ungt. derm. à 5 %		233,— 10,35 8,50	—	—
B-15	EMCONCOR Merck-Belgolabo 28 drag. à 10 mg		691,—	104	173
A-24	EMTHEXATE Conforma * pr. fl. inj. lyoph. à 5 mg * pr. vial 2 ml à 50 mg * pr. vial 20 ml à 500 mg * pr. vial 40 ml à 1 g * pr. vial 50 ml à 5 g ** pr. fl. inj. lyoph. à 5 mg ** pr. vial 2 ml à 50 mg ** pr. vial 20 ml à 500 mg ** pr. vial 40 ml à 1 g ** pr. vial 50 ml à 5 g		93,40 534,56 3 346,90 6 001,50 26 574,30 76,70 523,08 3 318,20 5 972,80 26 545,60		
A-23	ENDOXAN Asta 5 vials inj. à 500 mg 50 drag. à 50 mg 10 fl. inj. à 100 mg 10 fl. inj. 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 ** pr. vial inj. à 500 mg ** pr. drag. à 50 mg ** pr. fl. inj. à 100 mg ** pr. fl. inj. à 200 mg		685,— 294,— 457,— 629,— 100,— 4,30 33,40 45,90 82,20 3,52 27,40 37,70	— — — — —	— — — —
A-23	ENDOXAN 1000 mg Asta 1 vial inj. à 1 g * pr. vial inj. à 1 g ** pr. vial inj. à 1 g		318,— 232,— 191,—	—	—
B-8	FIBORAN Christiaens 1 amp. inj. 20 ml à 10 mg/ml * pr. amp. inj. 20 ml à 10 mg/ml * pr. amp. inj. 20 ml à 10 mg/ml		146,— 107,— 88,—	22	36
B-8	FIBORAN 50 mg Christiaens 40 caps. à 50 mg * pr. caps. à 50 mg ** pr. caps. à 50 mg		593,— 10,83 8,90	89	148
A-24	FLUORO-URACIL Roche 5 amp. inj. 10 ml à 250 mg * pr. amp. inj. 10 ml à 250 mg ** pr. amp. inj. 10 ml à 250 mg		702,— 102,40 84,20	—	—
A-24	FLUROBLASTINE Farmitalia Carlo Erba 1 fl. I.V./perf. 10 ml à 500 mg * pr. fl. I.V./perf. 10 ml à 500 mg ** pr. fl. I.V./perf. 10 ml à 500 mg		289,— 211,— 173,—	—	—
B-90	GESTANON Organon 50 compr. à 5 mg * pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		665,— 9,70 7,98	100	166

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenwoordiging	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-12	GLIBENESE Roerig 30 compr. à 5 mg 100 compr. à 5 mg * pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		354,— 981,— 7,16 5,88	— —	— —
B-95	GLUCAGON Novo Nordisk 1 fl. inj. 10 mg + solv. * pr. fl. inj. 1 mg + solv. * pr. 1 mg inj. + solv. ** pr. fl. inj. 1 mg + solv. ** pr. 1 mg inj. + solv.		1 541,— 150,30 137,50 123,50 113,—	230	345
B-95	GLUCAGON HYPOKIT Novo Nordisk 1 fl. à 1 mg + ser. solv. * pr. fl. à 1 mg + ser. solv. ** pr. fl. à 1 mg + ser. solv.		249,— 182,— 149,—	37	62
B-199	GLYPRESSIN Ferring * pr. vial. inj. à 1 mg + solv. ** pr. vial. inj. à 1 mg + solv.		1 317,60 1 280,20		
B-8	HYDROQUINIDINE Houdé 100 compr. à 150 mg * pr. compr. à 150 mg ** pr. compr. à 150 mg		658,— 4,80 3,94	99	164
A-29	IMURAN Wellcome 100 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg * pr. fl. inj. à 50 mg ** pr. compr. à 50 mg ** pr. fl. inj. à 50 mg		2 029,— 19,05 444,— 16,18 365,—	—	—
B-110	KEFZOL Lilly 3 amp. inj. à 1 g * pr. amp. inj. à 1 g * pr. fl. 2 g pro perf. I.V. ** pr. amp. inj. à 1 g ** pr. fl. 2 g pro perf. I.V.		800,— 194,67 390,— 160,— 320,—	120	200
B-66	KELATIN Gist-Brocades 100 compr. à 250 mg * pr. compr. à 250 mg ** pr. compr. à 250 mg		1 519,— 13,49 11,08	228	345
B-130	KELFIZINA Farmitalia Carlo Erba 10 compr. à 200 mg * pr. compr. à 200 mg ** pr. compr. à 200 mg		90,— 6,60 5,40	13	22
A-30	KETALAR Warner Lambert * pr. ml inj. à 50 mg ** pr. ml inj. à 50 mg		61,60 50,60		
B-36	KONAKION Roche 3 amp. inj. 0,5 ml à 1 mg * pr. amp. inj. 0,5 ml à 1 mg ** pr. amp. inj. 0,5 ml à 1 mg		32,— 7,67 6,33	5	8
A-24	LANVIS Wellcome 25 compr. à 40 mg * pr. compr. à 40 mg ** pr. compr. à 40 mg		1 311,— 43,80 36,—	—	—
B-166	LEDERCORT — NEOMYCINE Lederle 3,5 g ungt. opht. * pr. 3,5 g ungt. opht. ** pr. 3,5 g ungt. opht.		115,— 84,— 69,—	17	29
B-118	LEDERMYCIN « 300 » Lederle 16 caps. à 300 mg * pr. caps. à 300 mg ** pr. caps. à 300 mg		618,— 28,19 23,19	93	154

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-23	LEDERTEPA Lederle 1 fl. inj. à 15 mg * pr. fl. inj. à 15 mg ** pr. fl. inj. à 15 mg		181,— 132,— 109,—	—	—
A-23	LEUKERAN Wellcome 25 compr. à 5 mg * pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		465,— 13,56 11,16	—	—
B-157	LIDEX Sarva-Syntex 30 g crème derm. à 0,05 % 30 g pom. grasse derm.-vette zalf derm. à 0,05 % 30 g gel derm. à 0,05 % 30 ml sol. derm. à 0,05 % * pr. g crème derm. à 0,05 % * pr. g pom. grasse derm.-vette zalf derm. à 0,05 % * pr. g gel derm. à 0,05 % * pr. ml sol. derm. à 0,05 % ** pr. g crème derm. à 0,05 % ** pr. g pom. grasse derm.-vette zalf derm. à 0,05 % ** pr. g gel derm. à 0,05 % ** pr. ml sol. derm. à 0,05 %		271,— 271,— 271,— 271,— 6,60 6,60 6,60 6,60 5,40 5,40 5,40	41 41 41 41	68 68 68 68
Cx-11	LOBIONE Rhône-Poulenc Rorer 100 compr. à 6 mg * pr. compr. à 6 mg ** pr. compr. à 6 mg		517,— 3,77 3,10	414	414
B-157	LOCOID Gist-Brocades 30 g ungt. derm. à 0,1 % 30 g crème derm. à 0,1 % 30 g lipocrème derm. à 0,1 % 30 ml lotio à 0,1 % * pr. g ungt. derm. à 0,1 % * pr. g crème derm. à 0,1 % * pr. g lipocrème derm. à 0,1 % * pr. ml lotio à 0,1 % ** pr. g ungt. derm. à 0,1 % ** pr. g crème derm. à 0,1 % ** pr. g lipocrème derm. à 0,1 % ** pr. ml lotio à 0,1 %		277,— 277,— 277,— 277,— 6,73 6,73 6,73 6,73 5,53 5,53 5,53 5,53	42 42 42 42	69 69 69 69
B-130	LONGUM Farmitalia Carlo Erba 4 compr. à 2 g * pr. compr. à 2 g ** pr. compr. à 2 g		288,— 52,50 43,25	43	72
B-72	LOXAPAC Lederle 100 compr. à 10 mg 100 compr. à 25 mg 100 compr. à 50 mg * pr. compr. à 10 mg * pr. compr. à 25 mg * pr. compr. à 50 mg ** pr. compr. à 10 mg ** pr. compr. à 25 mg ** pr. compr. à 50 mg		387,— 628,— 987,— 2,82 4,58 7,06 2,32 3,77 5,80	58 94 145	97 157 242
B-34	MARCOUMAR Roche 25 compr. à 3 mg * pr. compr. à 3 mg ** pr. compr. à 3 mg		96,— 2,22 1,82	14	24
A-27	MASTERON Sarva-Syntex 2 amp. inj. 2 ml à 100 mg * pr. amp. inj. 2 ml à 100 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 100 mg		402,— 146,50 120,50	—	—

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoeftkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-60	MERVAN Continental Pharma 48 compr. à 500 mg 96 compr. à 500 mg 30 compr. à 1 g 60 compr. à 1 g * pr. compr. à 500 mg * pr. compr. à 1 g ** pr. compr. à 500 mg ** pr. compr. à 1 g		480,— 768,— 600,— 960,— 5,84 11,68 4,79 9,00	72 115 90 144	120 192 150 240
B-60	MERVAN FORTE Continental Pharma 6 amp. inj. 5 ml à 833 mg * pr. amp. inj. 5 ml à 833 mg ** pr. amp. inj. 5 ml à 833 mg		501,— 81,— 50,—	75	125
B-81	MESTINON Roche 50 compr. à 10 mg 150 drag. à 60 mg * pr. compr. à 10 mg * pr. drag. à 60 mg ** pr. compr. à 10 mg ** pr. drag. à 60 mg		45,— 537,— 0,88 2,81 0,54 2,15	7 81	11 134
B-8	MEXITIL Boehringer Ingelheim 5 amp. inj. 10 ml 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 ** pr. amp. inj. 10 ml à 250 mg ** pr. caps. à 200 mg		721,— 425,— 1 105,— 105,20 8,45 86,40 6,94	108 84 186	180 106 276
Cx-2	MINESTRIL-20 Warner Lambert 3 × 21 compr. * pr. 1 × 21 compr. ** pr. 1 × 21 compr.		415,— 101,— 83,—	332	332
Cx-2	MINESTRIL-30 Warner Lambert 3 × 21 compr. * pr. 1 × 21 compr. ** pr. 1 × 21 compr.		404,— 98,33 80,67	323	323
A-12	MINIDIAB Farmitalia Carlo Erba 30 compr. à 5 mg 90 compr. à 5 mg * pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		354,— 882,— 7,16 5,88	— —	— —
A-25	MITOMYCIN C Christiaens 10 fl. inj. à 2 mg 3 fl. inj. à 10 mg 2 fl. inj. à 20 mg * pr. fl. inj. à 2 mg * pr. fl. inj. à 10 mg * pr. fl. inj. à 20 mg ** pr. fl. inj. à 2 mg ** pr. fl. inj. à 10 mg ** pr. fl. inj. à 20 mg		2 831,— 3 480,— 4 218,— 270,70 1 118,67 2 047,— 242,— 1 023,— 1 903,50	— — —	— — —
A-19	MYAMBUTOL Lederle 20 amp. inj. 4 ml à 400 mg 200 compr. à 200 mg 100 compr. à 400 mg * pr. amp. inj. 4 ml à 400 mg * pr. compr. à 200 mg * pr. compr. à 400 mg ** pr. amp. inj. 4 ml à 400 mg ** pr. compr. à 200 mg ** pr. compr. à 400 mg		1 115,— 1 868,— 1 804,— 42,85 8,72 14,52 35,20 7,29 11,93	— — —	— — —

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 recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-23	MYLERAN Wellcome 100 drag. à 2 mg * pr. drag. à 2 mg ** pr. drag. à 2 mg		727,— 5,31 4,38	—	—
Cx-7	NADEX Zyma-Galen 60 caps. à 300 mg 100 caps. à 300 mg * pr. caps. à 300 mg ** pr. caps. à 300 mg		449,— 653,— 4,77 3,91	359 522	359 522
Cx-7	NADEX FORTE Zyma-Galen 30 compr. à 600 mg 50 compr. à 600 mg * pr. compr. à 600 mg ** pr. compr. à 600 mg		449,— 653,— 9,54 7,82	359 522	359 522
B-74	NARDELZINE Warner Lambert 100 drag. à 25,8 mg * pr. drag. à 25,8 mg ** pr. drag. à 25,8 mg		264,— 1,93 1,58	40	66
A-28	NATULAN Roche 50 caps. à 50 mg * pr. caps. à 50 mg ** pr. caps. à 50 mg		242,— 3,54 2,90	—	—
B-132	NAXOGIN Farmitalia Carlo Erba 12 compr. à 250 mg * pr. compr. à 250 mg ** pr. compr. à 250 mg		102,— 6,17 5,08	15	25
B-116	NEOMYCINE Diamant 18 compr. à 250 mg * pr. compr. à 250 mg ** pr. compr. à 250 mg		279,— 12,75 10,44	42	70
B-160	NEOTIGASON Roche 30 caps. à 10 mg 30 caps. à 25 mg * pr. caps. à 10 mg * pr. caps. à 25 mg ** pr. caps. à 10 mg ** pr. caps. à 25 mg		1 338,— 2 263,— 37,60 71,30 30,90 61,73	201 230	334 345
B-22	NIPRIDE Roche * pr. amp. inj. à 50 mg + solv. ** pr. amp. inj. à 50 mg + solv.		234,— 192,20		
Cx-2	OVULEN 50 Searle 3 × 21 compr. * pr. 1 × 21 compr. ** pr. 1 × 21 compr.		314,— 76,33 62,67	251	251
B-98	OXIVENT Boehringer Ingelheim aérosol 300 dos. à 100 mcg/dos. * pr. aérosol 300 dos. à 100 mcg/dos. ** pr. aérosol 300 dos. à 100 mcg/dos.		599,— 437,— 359,—	90	150
Cx-7	PAPAVERINE Houdé 50 compr. à 100 mg * pr. compr. à 100 mg ** pr. compr. à 100 mg		93,— 1,36 1,12	74	74
Cx-7	PAPAVERINE FORTE Houdé 10 amp. inj. à 100 mg * pr. amp. inj. à 100 mg ** pr. amp. inj. à 100 mg		175,— 12,80 10,50	140	140
B-148	PARACEFAN Boehringer Ingelheim * pr. compr. à 0,1 mg ** pr. compr. à 0,1 mg		2,85 2,35		

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegenmoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-105	PENICILLINE INJECT. Continental Pharma 1 fl. inj. à 1 000 000 I.U. 1 fl. inj. à 2 000 000 I.U. * pr. fl. inj. à 1 000 000 I.U. * pr. fl. inj. à 2 000 000 I.U. ** pr. fl. inj. à 1 000 000 I.U. ** pr. fl. inj. à 2 000 000 I.U.	M M	30,— 39,— 22,— 28,— 18,— 23,—	4 6	7 10
B-92	PERGOTIME Serono 5 compr. à 50 mg 10 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg ** pr. compr. à 50 mg		199,— 395,— 28,80 23,70	30 59	50 99
B-134	PIMAFUCIN Gist-Brocades 20 ml susp. or. à 25 mg/5 ml * pr. ml susp. or. à 25 mg ** pr. ml susp. or. à 25 mg		309,— 11,30 9,25	46	77
A-23	PLATOSIN Conformia * pr. vial. I.V. à 10 mg/20 ml * pr. vial. I.V. à 50 mg/100 ml ** pr. vial. I.V. à 10 mg/20 ml ** pr. vial. I.V. à 50 mg/100 ml		568,30 2 216,20 539,60 2 158,80		
B-83	PREDNICORT Continental Pharma 30 compr. à 5 mg * pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		151,— 3,67 3,03	23	30
B-83	PREDNICORTEZONE Continental Pharma 100 compr. à 5 mg * pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		376,— 2,74 2,25	56	94
B-92	PREGNYL Organon 3 amp. inj. à 1 500 I.U. 3 amp. inj. à 5 000 I.U. * pr. amp. inj. à 1 500 I.U. * pr. amp. inj. à 5 000 I.U. ** pr. amp. inj. à 1 500 I.U. ** pr. amp. inj. à 5 000 I.U.		343,— 636,— 83,33 154,67 68,67 127,—	51 95	86 159
Cx-9	PRO-BANTHINE Searle 100 drag. à 7,5 mg 100 drag. à 15 mg * pr. drag. à 7,5 mg * pr. drag. à 15 mg ** pr. drag. à 7,5 mg ** pr. drag. à 15 mg		224,— 330,— 1,63 2,41 1,34 1,98	179 264	179 264
B-92	PROFASI 2 000 Serono 3 amp. lyoph. inj. + solv. * pr. amp. lyoph. inj. + solv. ** pr. amp. lyoph. inj. + solv.		446,— 108,67 89,—	67	111
B-92	PROFASI 5 000 Serono 3 amp. lyoph. inj. + solv. * pr. amp. lyoph. inj. + solv. ** pr. amp. lyoph. inj. + solv.		636,— 154,67 127,—	95	159
B-92	PROFASI 10 000 Serono 1 amp. lyoph. inj. + solv.		459,—	69	115
B-187	PROMITEN Vascomed * pr. fl. I.V. 20 ml à 3 g ** pr. fl. I.V. 20 ml à 3 g		214,— 176,—		

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Easis van tegenoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-81	PROSTIGMINE Roche 1 amp. inj. 5 ml à 2,5 mg/ml * pr. amp. inj. 1 ml à 0,5 mg * pr. ml inj. à 2,5 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 0,5 mg ** pr. ml inj. à 2,5 mg		122,— 7,44 17,80 6,10 14,80	18	30
B-99	PULMICORT 200 Vitalpharma aérosol 100 dos. à 200 mcg/dos. * pr. aérosol 100 dos. à 200 mcg/dos. ** pr. aérosol 100 dos. à 200 mcg/dos.		1 026,— 749,— 615,—	154	256
B-99	PULMICORT INHALET Vitalpharma aérosol 200 dos. à 50 mcg/dos. aérosol 100 dos. à 200 mcg/dos. * pr. aérosol 200 dos. à 50 mcg/dos. * pr. aérosol 100 dos. à 200 mcg/dos. ** pr. aérosol 200 dos. à 50 mcg/dos. ** pr. aérosol 100 dos. à 200 mcg/dos.		642,— 1 026,— 469,— 749,— 385,— 615,—	96 154	160 256
A-24	PURI-NETHOL Wellcome 25 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg ** pr. compr. à 50 mg		635,— 18,52 15,24	—	—
A-33	RESCUVOLIN Conformia * pr. fl. inj. à 15 mg * pr. fl. inj. à 50 mg ** pr. fl. inj. à 15 mg ** pr. fl. inj. à 50 mg		269,16 644,80 257,68 615,90		
B-103	RHINOCORT Vitalpharma aérosol 200 dos. à 50 mcg/dos. * pr. aérosol 200 dos. à 50 mcg/dos. ** pr. aérosol 200 dos. à 50 mcg/dos.		642,— 469,— 385,—	96	160
B-160	ROACCUTANE Roche 30 caps. à 10 mg 30 caps. à 20 mg * pr. caps. à 10 mg * pr. caps. à 20 mg ** pr. caps. à 10 mg ** pr. caps. à 20 mg		1 398,— 2 122,— 40,03 66,80 32,90 57,03	210 230	345 345
B-60	ROFENID Rhône-Poulenc Rorer 6 fl. inj. à 100 mg + solv. * pr. fl. inj. à 100 mg + solv. ** pr. fl. inj. à 100 mg + solv.		432,— 52,50 43,17	65	108
B-60	ROFENID READY MIX Rhône-Poulenc Rorer 6 amp. I.M. 2 ml à 100 mg * pr. amp. I.M. 2 ml à 100 mg ** pr. amp. I.M. 2 ml à 100 mg		432,— 52,50 43,17	65	108
B-15	SELECTOL Upjohn 28 compr. à 200 mg 56 compr. à 200 mg * pr. compr. à 200 mg ** pr. compr. à 200 mg		536,— 857,— 11,18 9,18	80 129	134 214
B-60	SURGAM Roussel 30 compr. sec à 200 mg * pr. compr. sec à 200 mg ** pr. compr. sec à 200 mg		385,— 9,37 7,70	58	96

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-157	SYNALAR Sarva-Syntex 15 g crème derm. à 0,025 % 15 g ungt. derm. à 0,025 % 20 ml sol. à 0,01 % * pr. g crème derm. à 0,025 % * pr. g ungt. derm. à 0,025 % * pr. ml sol. à 0,01 % ** pr. g crème derm. à 0,025 % ** pr. g ungt. derm. à 0,025 % ** pr. ml sol. à 0,01 %		172,— 179,— 170,— 8,40 8,73 8,20 6,87 7,13 5,10	26 27 25	43 45 42
B-157	SYNALAR Forte Sarva-Syntex 5 g crème derm. à 0,2 % * pr. g crème derm. à 0,2 % ** pr. g crème derm. à 0,2 %		283,— 41,40 34,—	42	71
B-166	SYNALAR BI-OPHTALMIC Sarva-Syntex 5 ml coll. * pr. 5 ml coll. ** pr. 5 ml coll.		100,— 73,— 60,—	15	25
B-171	SYNALAR BIOTIC Sarva-Syntex 5 ml gtt. ot. * pr. 5 ml gtt. ot. ** pr. 5 ml gtt. ot.		96,— 70,— 58,—	14	24
B-158	SYNALAR GAMMA Sarva-Syntex 30 g crème derm. à 0,01 % * pr. g crème derm. à 0,01 % ** pr. g crème derm. à 0,01 %		181,— 4,40 3,63	27	45
A-8	SYNASTERON 50 Sarva-Syntex 50 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg ** pr. compr. à 50 mg		2 337,— 44,28 38,52	—	—
B-103	SYNTARIS-NASAL Sarva-Syntex 24 ml spray nas. à 0,025 % * pr. 24 ml spray nas. à 0,025 % ** pr. 24 ml spray nas. à 0,025 %		491,— 358,— 294,—	74	123
A-19	TEBRAZID Continental Pharma 100 compr. à 500 mg * pr. compr. à 500 mg ** pr. compr. à 500 mg		762,— 5,56 4,57	—	—
B-57	TEGRETOL Ciba-Geigy 50 compr. à 200 mg * pr. compr. à 200 mg ** pr. compr. à 200 mg		271,— 3,96 3,24	41	68
B-118	TETRALYSAL Farmitalia Carlo Erba 16 caps. à 300 mg * pr. caps. à 300 mg ** pr. caps. à 300 mg		618,— 28,19 23,19	93	154
B-6	TILDIEM Synthélabo Benelux 50 compr. à 60 mg 100 compr. à 60 mg * pr. compr. à 60 mg ** pr. compr. à 60 mg		470,— 753,— 5,50 4,51	70 113	117 188
B-61	TOLINDOL La Meuse 60 caps. à 150 mg * pr. caps. à 150 mg ** pr. caps. à 150 mg		563,— 6,85 5,63	84	141

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 recht-hebbende 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 recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-97	TRENTADIL Christiaens 5 amp. inj. 5 ml à 300 mg 75 drag. à 300 mg 6 supp. à 500 mg * pr. amp. inj. 5 ml à 300 mg * pr. drag. à 300 mg * pr. supp. à 500 mg ** pr. amp. inj. 5 ml à 300 mg ** pr. drag. à 300 mg ** pr. supp. à 500 mg		107,— 278,— 99,— 15,60 2,71 12,— 12,80 2,23 9,83	16 42 15	27 69 25
B-97	TRENTADIL INFANTILE Christiaens 12 supp. à 250 mg * pr. supp. à 250 mg ** pr. supp. à 250 mg		107,— 6,50 5,33	16	27
B-127	URFADYN P.L. Inpharzam 50 caps. à 100 mg * pr. caps. à 100 mg ** pr. caps. à 100 mg		497,— 7,26 5,96	75	124
B-56	VALORON Warner Lambert 5 amp. inj. 2 ml à 100 mg 10 supp. à 75 mg * pr. amp. inj. 2 ml à 100 mg * pr. supp. à 75 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 100 mg ** pr. supp. à 75 mg		264,— 261,— 38,60 19,10 31,60 15,60	40 39	66 65
B-56	VALTRAN Warner Lambert 10 ml gtt. b. 20 ml gtt. b. * pr. ml gtt. b. ** pr. ml gtt. b.		278,— 504,— 18,40 15,10	42 76	69 126
B-100	ZADITEN Wander 50 caps. à 1 mg 200 ml sir. à 1 mg/5 ml * pr. caps. à 1 mg * pr. 5 ml sir. à 1 mg ** pr. caps. à 1 mg ** pr. 5 ml sir. à 1 mg		719,— 558,— 10,50 10,18 8,62 8,38	108 84	180 139
B-135	ZOVIRAX I.V. Wellcome * pr. fl. lyoph. pr. perf. à 250 mg ** pr. fl. lyoph. pr. perf. à 250 mg		633,20 575,80		
B-68	ZYLORIC Wellcome 100 compr. à 100 mg * pr. compr. à 100 mg ** pr. compr. à 100 mg		510,— 3,72 3,06	76	127
B-68	ZYLORIC-300 Wellcome 30 compr. à 300 mg 90 compr. à 300 mg * pr. compr. à 300 mg ** pr. compr. à 300 mg		450,— 1 059,— 8,77 7,20	67 159	112 265

h) supprimer le conditionnement suivant :

b) volgende verpakking schrappen :

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

EMTHEXATE Conforma
1 fl. inj. lyoph. à 5 mg

2^o au chapitre IV, sous B, modifier comme suit l'inscription des conditionnements des spécialités ci-après :

a) au § 10 :
— sous a) :

2^o in hoofdstuk IV, sub B, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

a) in § 10 :
— sub a) :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenwoordiging	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-7	ANDROCUR Schering 50 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg ** pr. compr. à 50 mg		2 099,— 39,50 33,76	—	—

— sous b) :

— sub b) :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenwoordiging	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-194	ANDROCUR Schering 50 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg ** pr. compr. à 50 mg		2 099,— 39,50 33,76	230	345

b) au § 18 :

b) in § 18 :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenwoordiging	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-91	SUSTANON « 250 » Organon 3 fl. inj. 1 ml à 250 mg * pr. fl. inj. 1 ml à 250 mg ** pr. fl. inj. 1 ml à 250 mg		553,— 134,87 110,87	83	138

c) au § 20 :

c) in § 20 :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenwoordiging	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-143	ROCALTROL Roche 30 caps. à 0,25 mcg 30 caps. à 0,50 mcg * pr. caps. à 0,25 mcg * pr. caps. à 0,50 mcg ** pr. caps. à 0,25 mcg ** pr. caps. à 0,50 mcg		517,— 827,— 12,57 20,13 10,33 16,53	78 124	129 207

d) au § 25 :

| d) in § 25 :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemeetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-49	DENOL Gist-Brocades 112 compr. à 120 mg * pr. compr. à 120 mg ** pr. compr. à 120 mg		1 346,— 10,16 8,35	202	336

e) au § 37 :

| e) in § 37 :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemeetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-164	ZOVIRAX Wellcome 4,5 g ungt. opht. à 3 % * pr. 4,5 g ungt. opht. à 3 % ** pr. 4,5 g ungt. opht. à 3 %		720,— 526,— 432,—	108	180

f) au § 38 :

| f) in § 38 :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemeetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-54	DIBERTIL Christiaens 30 caps. à 5 mg 30 caps. à 10 mg * pr. caps. à 5 mg * pr. caps. à 10 mg ** pr. caps. à 5 mg ** pr. caps. à 10 mg		132,— 239,— 3,20 5,80 2,63 4,77	20 36	33 60

g) au § 44, a) :

| g) in § 44, a) :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemeetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-16	DIKACINE Belphar 3 amp. inj. 1,5 ml à 75 mg * pr. amp. inj. 1,5 ml à 75 mg		810,— 197,—	—	—

h) au § 46 :

h) in § 46 :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemeetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-169	HEALON Kabi Pharmacia * pr. s. inj. 0,4 ml à 10 mg/ml ** pr. s. inj. 0,4 ml à 10 mg/ml		3018,— 2731,—		

i) au § 51 :

i) in § 51 :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemeetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-135	ZOVIRAX Wellcome 25 compr. à 200 mg * pr. compr. à 200 mg ** pr. compr. à 200 mg		1707,— 63,08 51,84	230	345

j) au § 53 :

j) in § 53 :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemeetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-5	TEGRETOLO Ciba-Geigy 50 compr. à 200 mg * pr. compr. à 200 mg ** pr. compr. à 200 mg		271,— 3,96 3,24	—	—
A-5	TEGRETOLO CR Ciba-Geigy 50 divitabs à 200 mg 50 divitabs à 400 mg * pr. divitab à 200 mg * pr. divitab à 400 mg ** pr. divitab à 200 mg ** pr. divitab à 400 mg		298,— 539,— 4,36 7,86 3,58 6,46	—	—

k) au § 63 :

k) in § 63 :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemeetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-28	BEROFOR Boehringer Ingelheim 1 fl. inj. à 15 mcg + solv. * pr. fl. inj. à 15 mcg + solv. ** pr. fl. inj. à 15 mcg + solv.		2 146,— 2 022,— 1 735,—	—	—

l) au § 64 :
— sous 1^o :

l) in § 64 :
— sub 1^o :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenwoordiging	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-28	ROFERON A Roche 6 fl. amp. I.M./S.C. à 3 000 000 I.U. + solv. 6 fl. amp. I.M./S.C. à 18 000 000 I.U. + solv. * pr. fl. amp. I.M./S.C. à 3 000 000 I.U. + solv. * pr. fl. amp. I.M./S.C. à 18 000 000 I.U. + solv. ** pr. fl. amp. I.M./S.C. à 3 000 000 I.U. + solv. ** pr. fl. amp. I.M./S.C. à 18 000 000 I.U. + solv.		5 918,— 31 568,— 965,67 5 240,67 917,83 5 192,83	— — — — — —	— — — — — —

— sous 2^o :

— sub 2^o :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenwoordiging	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-203	ROFERON A Roche 6 fl. amp. I.M./S.C. à 3 000 000 I.U. + solv. 6 fl. amp. I.M./S.C. à 18 000 000 I.U. + solv. * pr. fl. amp. I.M./S.C. à 3 000 000 I.U. + solv. * pr. fl. amp. I.M./S.C. à 18 000 000 I.U. + solv. ** pr. fl. amp. I.M./S.C. à 3 000 000 I.U. + solv. ** pr. fl. amp. I.M./S.C. à 18 000 000 I.U. + solv.		5 918,— 31 568,— 965,67 5 240,67 917,83 5 192,83	230 230 — — — —	345 345 — — — —

m) au § 69 :

m) in § 69 :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenwoordiging	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-140	NORCURON Organon Teknika * pr. amp. I.V. 2 ml à 4 mg ** pr. amp. I.V. 2 ml à 4 mg		146,10 120,—	— —	— —
B-140	TRACRIUM Wellcome * pr. amp. I.V. 2,5 ml à 25 mg * pr. amp. I.V. 5 ml à 50 mg ** pr. amp. I.V. 2,5 ml à 25 mg ** pr. amp. I.V. 5 ml à 50 mg		146,10 292,20 120,— 240,—	— — — —	— — — —

n) au § 88 :

n) in § 88 :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenwoordiging	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de recht- hebbende 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 recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-30	DORMICUM Roche * pr. amp. inj. 3 ml à 15 mg ** pr. amp. inj. 3 ml à 15 mg		94,— 77,50		
A-30	HYPNOVEL Roche * pr. amp. I.V. 3 ml à 15 mg ** pr. amp. I.V. 3 ml à 15 mg		94,50 77,50		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

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

Donné à Bruxelles, le 22 septembre 1993.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales,
B. ANSELME

Art. 2. Dit besluit treedt in werking de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na zijn bekendmaking in het *Belgisch Staatsblad*.

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

Gegeven te Brussel, 22 september 1993.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,
B. ANSELME

F. 93 — 2302

22 SEPTEMBRE 1993. — 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 spécialités pharmaceutiques et produits assimilés

ALBERT II, 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 soins de santé et indemnités, notamment l'article 24, remplacé par la loi du 15 février 1993;

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 spécialités pharmaceutiques et produits assimilés;

Vu l'avis émis les 13 mai, 3 juin et 1^{er} juillet 1993 par le Conseil technique des spécialités pharmaceutiques institué auprès du Service des spécialités pharmaceutiques de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

Vu l'avis émis les 18 juin et 16 juillet 1993 par la Commission de conventions pharmaciens-organismes assureurs, instituée auprès de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

Vu l'avis émis les 12 et 19 juillet 1993 par le Comité de l'assurance 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^{er}, modifié par les lois du 9 août 1980, 16 juin 1989 et 4 juillet 1989;

Vu l'urgence;

Considérant qu'il y a lieu de tout mettre en œuvre pour respecter les délais prévus à l'arrêté royal du 2 septembre 1980 susvisé;

Considérant que ces délais ont été fixés en application de la directive 89/105/CEE du 21 décembre 1988 du Conseil des Communautés européennes concernant la transparence des mesures régissant la

N. 93 — 2362

22 SEPTEMBER 1993. — 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 specialiteiten en daarmee gelijkgestelde producten

ALBERT II, 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 van verplichte verzekering en uitkeringen, inzonderheid op artikel 24, vervangen bij de wet van 15 februari 1993;

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 specialiteiten en daarmee gelijkgestelde producten;

Gelet op het advies uitgebracht op 13 mei, 3 juni en 1 juli 1993 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 juni en 16 juli 1993 door de Overeenkomstcommissie apothekers en verzekeringsinstellingen, ingesteld bij het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

Gelet op het advies uitgebracht op 12 en 19 juli 1993 door het Verzekeringscomité 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 wetten van 9 augustus 1980, 16 juni 1989 en 4 juli 1989;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat alles moet in het werk gesteld worden om de termijnen, bepaald in het hogergenoemd koninklijk besluit van 2 september 1980, na te leven;

Overwegende dat deze termijnen werden bepaald in toepassing van de richtlijn 89/105/EEG van 21 december 1988 van de Raad van de Europese Gemeenschappen betreffende de doorzichtigheid van