

Considérant que l'accès direct de personnes de droit public aux marchés boursiers était déjà prévu par les dispositions légales applicables antérieurement à l'entrée en vigueur de la loi du 4 décembre 1990 relative aux opérations financières et aux marchés financiers; que la loi du 4 décembre 1990 a permis au Ministre des Finances de maintenir semblable accès direct, en l'autorisant à déroger aux dispositions de son article 3 et de son livre II pour les transactions faites par l'Etat, les Communautés, les Régions et le Fonds des Rentes;

Considérant que divers développements sur le marché boursier des titres du secteur public, tels que la prochaine admission à la cote de titres émis par une Région, rendent urgent l'octroi de cet accès direct,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** L'Etat, les Communautés, les Régions et le Fonds des Rentes peuvent acquérir et céder directement, sans recourir à l'entremise d'un intermédiaire, des valeurs mobilières sur les marchés des Bourses de valeurs mobilières.

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le jour de sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 1<sup>er</sup> février 1995.

Ph. MAYSTADT

Overwegende dat de rechtstreekse toegang van publiekrechtelijke personen tot de beursmarkten reeds werd voorzien in de wettelijke bepalingen die van toepassing waren vóór de inwerkingtreding van de wet van 4 december 1990 op de financiële transacties en de financiële markten; dat de wet van 4 december 1990 de Minister van Financiën machtigde om een gelijkaardige rechtstreekse toegang te behouden en hem toeliet om af te wijken van de bepalingen van artikel 3 en boek II voor de verrichtingen van de Staat, de Gemeenschappen, de Gewesten en het Rentenfonds;

Overwegende dat verscheidene ontwikkelingen op de beursmarkt van effecten van de openbare sektor, zoals de aanstaande toelating tot de notering van effecten uitgegeven door een Gewest, maken dat deze rechtstreekse toegang dringend dient te worden verleend,

Besluit :

**Artikel 1.** De Staat, de Gemeenschappen, de Gewesten en het Rentenfonds kunnen rechtstreekse effecten verwerven en afstaan op de markten van de Effectenbeurzen zonder beroep te doen op de tussenkomst van een bemiddelaar.

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking de dag waarop het in het *Belgisch Staatsblad* wordt bekendgemaakt.

Brussel, 1 februari 1995.

Ph. MAYSTADT

#### MINISTÈRE DE LA PREVOYANCE SOCIALE

F. 95 — 332

24 JANVIER 1995. — 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 relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment l'article 35;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, notamment l'article 2bis, inséré par l'arrêté royal du 2 septembre 1992 et remplacé par l'arrêté royal du 11 avril 1994;

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 la loi du 25 avril 1963 sur la gestion des organismes d'intérêt public, de sécurité sociale et de prévoyance sociale, notamment l'article 15;

Vu l'urgence;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1<sup>er</sup>, modifié par les lois des 9 août 1980, 16 juin 1989 et 4 juillet 1989;

Vu l'urgence;

Considérant que les adaptations des interventions personnelles des bénéficiaires reprises dans le présent arrêté, résultent de l'application des dispositions de l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, telles qu'elles ont été ultérieurement modifiées et considérant que ces modifications nécessitent 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 spécialités phar-

#### MINISTÈRE VAN SOCIALE VOORZORG

N. 95 — 332

24 JANUARI 1995. — 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 betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op artikel 35;

Gelet op het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, inzonderheid artikel 2bis, ingevoegd bij het koninklijk besluit van 2 september 1992 en vervangen door het koninklijk besluit van 11 april 1994;

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 de wet van 25 april 1963 betreffende het beheer van de instellingen van openbaar nut voor sociale zekerheid en sociale verzorging, inzonderheid op artikel 15;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

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 in dit besluit de aanpassingen van de persoonlijke aandelen van de rechthebbenden volgen uit de toepassing van de bepalingen van het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, zoals zij later werden gewijzigd en overwegende dat die wijzigingen het tijdig informeren 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

maceutiques et produits assimilés, modifier comme suit l'inscription des conditionnements des spécialités ci-après :

1° au chapitre Ier :

kosten van de farmaceutische specialiteiten en daarmee gelijkgestelde produkten, als volgt de inschrijving wijzigen van de volgende specialiteitsverpakkingen :

1° in hoofdstuk I :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-35	ACTILYSE Boehringer Ingelheim fl. inj. 1 × 20 mg + solv. fl. I.V. 1 × 50 mg + solv.		8 640,— 20 983,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-73	AROPAX Bencard compr. 28 × 20 mg		1 490,—	223,—	365,—
B-55	ASACOL Byk Belga compr. 100 × 400 mg compr. 300 × 400 mg		1 875,— 4 803,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-212	AURORIX Roche compr. sec. 100 × 150 mg		2 038,—	240,—	365,—
B-150	CALCISORB JM Pharma pulv. or. 100 × 5 g		1 951,—	240,—	365,—
B-88	CALSYNAR 100 Rhône-Poulenc Rorer ser. 5 × 100 I.U./ml		1 555,—	233,—	365,—
B-88	CIBACALCINE Ciba-Geigy amp. inj. 5 × 0,5 mg + 5 amp. solv.		1 530,—	229,—	365,—
B-8	CIPRALAN Continental Pharma compr. 100 × 130 mg		1 945,—	240,—	365,—
B-55	CALVERSAL SmithKline Beecham Pharma compr. 300 × 250 mg supp. 120 × 250 mg supp. 60 × 500 mg		2 908,— 2 593,— 2 593,—	240,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,—
B-33	CLEXANE Rhône-Poulenc Rorer s. inj. 10 × 40 mg/0,4 ml		1 949,—	240,—	365,—
B-55	COLITOFALK Codali drag. 200 × 250 mg drag. 100 × 500 mg drag. 300 × 500 mg supp. 120 × 250 mg supp. 120 × 500 mg		2 075,— 2 075,— 5 404,— 2 593,— 3 901,—	240,— 240,— 240,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,— 365,— 365,—
B-55	COLITOFALK LAVEMENT Codali lav. 7 × 2 g/60 g lav. 7 × 4 g/60 g		1 588,— 1 888,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-27	CONTAREN 100 Sintesa caps. 60 × 100 mg		1 592,—	239,—	365,—
B-3	CORVATON Cassella-Riedel compr. 120 × 4 mg		1 873,—	240,—	365,—
B-83	DECADRON PACK Merck Sharp & Dohme amp. inj. 1 × 5 ml 20 mg/ml amp. inj. 1 × 10 ml 20 mg/ml		2 160,— 4 094,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-3	DIAFUSOR-15 Schering-Plough syst. 30 × 15 mg		1 843,—	240,—	365,—
B-13	DIBENYLIN SmithKline Beecham Pharma caps. 100 × 10 mg		1 601,—	240,—	365,—
B-88	DIDRONEL Procter & Gamble Pharm. compr. 60 × 200 mg		2 430,—	240,—	365,—
B-134	DIFLUCAN Pfizer caps. 10 × 50 mg		1 631,—	240,—	365,—
B-16	DIMITONE Boehringer Mannheim compr. 56 × 25 mg		1 565,—	235,—	365,—
B-70	FLUANXOL Lundbeck gtt. 10 ml 100 mg/ml		1 458,—	219,—	364,—

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-33	FRAGMIN Pharmacia s. S.C. 10 × 5.000 I.U./0,2 ml amp. I.V./S.C. 10 × 10.000 I.U./ml		2 014,— 3 001,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-33	FRAXIPARINE Choay s. inj. 10 × 10.000 U.AXa IC/0,4 ml s. inj. 10 × 15.000 U.AXa IC/0,6 ml s. inj. 10 × 20.000 U.AXa IC/0,8 ml s. inj. 10 × 25.000 U.AXa IC/ml		1 595,— 2 014,— 2 547,— 3 081,—	239,— 240,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,— 365,—
B-95	GLUCAGON Novo Nordisk fl. inj. 1 × 10 mg + solv.		1 541,—	231,—	365,—
B-13	HYTRIN Abbott compr. 28 × 10 mg		1 638,—	240,—	365,—
B-42	INDOCID I.V. Merck Sharp & Dohme fl. inj. lyoph. 3 × 1 mg		1 483,—	222,—	365,—
C-2	INIPROL Sanofi Winthrop Industrie fl. inj. 1 × 1.000.000 U.I.P./5 ml		740,—	365,—	370,—
B-33	INNOHEP 3.500 Leo s. S.C. 10 × 3.500 I.U. aXa/0,3 ml amp. S.C. 10 × 3.500 I.U. aXa/0,3 ml		1 609,— 1 609,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-33	INNOHEP 5.000 Leo s. S.C. 10 × 5.000 I.U. aXa/0,5 ml amp. S.C. 10 × 5.000 I.U. aXa/0,5 ml		2 014,— 2 014,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-33	INNOHEP 10.000 Leo fl. S.C. 10 × 10.000 I.U. aXa/2 ml		3 001,—	240,—	365,—
B-33	INNOHEP 20.000 Leo fl. S.C. 10 × 20.000 I.U. aXa/2 ml		5 591,—	240,—	365,—
B-66	KELATIN Yamanouchi compr. 100 × 250 mg		1 519,—	228,—	365,—
B-16	KREDEX SmithKline Beecham Pharma compr. 56 × 25 mg		1 585,—	235,—	365,—
B-134	LAMISIL Sandoz compr. 14 × 250 mg compr. 56 × 250 mg		1 784,— 5 010,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-83	MEDROL A Upjohn compr. 50 × 16 mg		1 833,—	240,—	365,—
B-88	MIACALCIC Sandoz amp. inj. 5 × 100 I.U./ml		1 555,—	233,—	365,—
B-13	MINIPRESS Roerig compr. 100 × 5 mg		1 570,—	235,—	365,—
B-3	MINITRAN-15 3M Pharma syst. 30		1 843,—	240,—	365,—
B-101	MISTABRON Bios amp. 30 × 600 mg/3 ml		1 585,—	238,—	365,—
B-56	MS CONTIN Mundipharma compr. 14 × 100 mg		1 490,—	223,—	365,—
B-160	NEOTIGASON Roche caps. 30 × 25 mg		2 330,—	240,—	365,—
B-3	NITRODYL-15 mg Bio-Therabel syst. 30		1 843,—	240,—	365,—
B-85	ORIMETEN Ciba-Geigy compr. div. 100 × 250 mg		2 442,—	240,—	365,—
B-55	PENTASA Yamanouchi compr. 180 × 250 mg compr. 360 × 250 mg compr. 90 × 500 mg compr. 300 × 500 mg susp. rect. 7 × 1 g/100 ml		1 908,— 3 405,— 1 908,— 5 404,— 1 598,—	240,— 240,— 240,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,— 365,— 365,—

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
C-12	PHARMALGEN (VENIN D'ABEILLE-BJENGIF) Pharmacia fl. pulv. inj. 4 + solv.		2 102,—	365,—	605,—
C-12	PHARMALGEN (VENIN DE GUEPE-WESPENGIF) Pharmacia fl. pulv. inj. 4 + solv.		3 031,—	365,—	605,—
C-12	POLLINEX Bencard fl. s. inj. 3 × 0,5 ml		2 130,—	365,—	605,—
C-12	POLLINEX-S Bencard s. inj. 3 × 2.000 U. NOON/0,5 ml		2 130,—	365,—	605,—
B-65	RIDAURA SmithKline Beecham Pharma compr. 60 × 3 mg		2 294,—	240,—	365,—
B-160	ROACCUTANE Roche caps. 30 × 10 mg caps. 30 × 20 mg		1 433,— 2 184,—	215,— 240,—	358,— 365,—
B-8	RYTHMONORM Searle compr. 100 × 300 mg		2 025,—	240,—	365,—
B-55	SALAZOPYRINE Pharmacia compr. 300 × 500 mg		1 593,—	239,—	365,—
B-55	SALAZOPYRINE E.C. Pharmacia drag. 300 × 500 mg		1 811,—	240,—	365,—
B-50	SANDOSTATINE Sandoz amp. inj. s.c. 20 × 0,1 mg/ml amp. inj. s.c. 10 × 0,5 mg/ml		8 426,— 18 444,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-73	SERLAIN Roerig caps. 30 × 50 mg		1 481,—	222,—	365,—
B-73	SEROXAT SmithKline Beecham Pharma compr. 28 × 20 mg		1 490,—	223,—	365,—
B-83	SOLU-MEDROL 500 mg Upjohn fl. inj. 1 × 500 mg + solv.		2 108,—	240,—	365,—
B-83	SOLU-MEDROL 1 000 mg Upjohn fl. inj. 1 × 1 g + solv.		3 482,—	240,—	365,—
B-27	SPIRIX Medgenix Benelux compr. 60 × 100 mg		1 523,—	228,—	365,—
B-134	SPORANOX Janssens Pharm. caps. 15 × 100 mg		1 572,—	236,—	365,—
B-19	SUFREXAL Janssens Pharm. amp. inj. 5 × 10 mg/2 ml amp. inj. 5 × 50 mg/10 ml		1 477,— 4 177,—	222,— 240,—	365,— 365,—
B-8	TAMBOCOR 3M Pharm. amp. I.V. 5 × 150 mg/15 ml compr. 100 × 100 mg		1 500,— 2 154,—	225,— 240,—	365,— 365,—
B-63	TILCOTIL Roche compr. sec. 60 × 20 mg		1 432,—	215,—	358,—
B-52	URSOFALK Codali caps. 50 × 250 mg		1 523,—	228,—	365,—
C-19	VERMOX 500 Janssen Pharm. compr. 50 × 500 mg		2 403,—	365,—	605,—

2° au chapitre III, sub A-1) :

2° in hoofdstuk III, sub A-1) :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-185	INTRALIPID 30 % Pharmacia fl. 500 ml	M	1 628,—	240,—	365,—
B-184	VAMIN 18 Electrolyte Free Pharmacia fl. 1 000 ml	M	1 536,—	230,—	365,—

3° au chapitre IV, sous B :

3° in hoofdstuk IV, sub B :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-143	1-ALPHA-LEO Leo caps. 50 × 1 mcg		1 463,—	219,—	365,—
B-194	ANDROCUR Schering compr. 50 × 50 mg		2 099,—	240,—	365,—
B-88	CALSYNAR INTRANASAL Rhône-Poulenc Rorer spray nas. 14 dos. 100 I.U./dos. fl. monodos. 14 × 100 I.U./dos.		3 155,— 3 155,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-21	CAPOTEN Bristol-Myers Squibb compr. 30 × 100 mg		1 657,—	240,—	365,—
B-45	CIMETAG 800 S Bencard compr. 28 × 800 mg		1 938,—	240,—	365,—
B-47	CYTOTEC 200 Searle compr. 112 × 200 mcg		2 021,—	240,—	365,—
B-48	DAKAR Roussel caps. 28 × 30 mg		2 850,—	240,—	365,—
B-119	DALACIN C Upjohn amp. inj. 3 × 600 mg/4 ml amp. inj. 3 × 900 mg/6 ml		1 589,— 2 029,—	238,— 240,—	365,— 365,—
B-92	DANATROL Winthrop caps. 100 × 100 mg caps. 30 × 200 mg caps. 100 × 200 mg		2 406,— 1 732,— 4 308,—	240,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,—
C-22	DEBRISAN Pharmacia 25 g pulv. derm.		968,—	365,—	484,—
B-92	DECAPEPTYL S.R. Ipsen s. I.M. 1 × 3,75 mg + solv.		7 095,—	240,—	365,—
B-92	DIMETROSE Piette caps. 10 × 2,5 mg		4 283,—	240,—	365,—
B-179	DOPTAREM Codali fl. I.V. 10 ml fl. I.V. 15 ml fl. I.V. 20 ml		2 229,— 3 009,— 3 546,—	240,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,—
B-77	ELDEPRYL Asta compr. 60 × 5 mg		2 096,—	240,—	365,—
B-122	FUCIDIN Leo compr. 36 × 250 mg		2 216,—	240,—	365,—
B-112	GLAZIDIM Glaxo fl. I.V.-I.M. 1 × 2 g		1 690,—	240,—	365,—

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de rembourse- ment — Basis van tegenmoet- koming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-177	HEXABRIX 200 Codali 1 fl. inj. 100 ml 1 fl. inj. 200 ml		1 478,— 2 448,—	222,— 240,—	365,— 365,—
B-177	HEXABRIX 320 Codali 1 fl. inj. 100 ml 1 fl. inj. 200 ml		2 213,— 3 655,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-177	HEXABRIX 350 Codali 1 fl. inj. 150 ml 1 fl. inj. 200 ml		3 170,— 3 959,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-190	HUMAAN ALBUMINE HUMAINE Mérieux 1 fl. inj. 125 ml 200 mg/ml		3 358,—	240,—	365,—
B-92	H.R.F. Ayerst fl. inj. pulv. 1 × 0,5 mg		2 754,—	240,—	365,—
B-207	IDOPAMIL Therabel Pharma compr. 90 × 100 mg		1 912,—	240,—	365,—
C-6	IMODIUM Janssen Pharm. caps. 200 × 2 mg		1 639,—	365,—	605,—
B-203	INTRON A Schering-Plough vial 6 × 3.000.000 I.U./ml vial 1 × 5.000.000 I.U./ml vial 6 × 5.000.000 I.U./ml vial 1 × 10.000.000 I.U./ml vial 6 × 10.000.000 I.U./ml vial 2 × 10.000.000 I.U./2 ml vial 2 × 25.000.000 I.U./5 ml vial 1 × 30.000.000 I.U./ml		5 918,— 2 218,— 11 253,— 4 025,— 21 315,— 6 530,— 17 831,— 10 863,—	240,— 240,— 240,— 240,— 240,— 240,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,— 365,— 365,— 365,— 365,— 365,—
C-22	IODOSORB Lagepha dos. 7 × 3 g		840,—	365,—	420,—
B-112	KEFADIM Lilly fl. I.V.-I.M. 1 × 2 g		1 689,—	240,—	365,—
B-92	KRYPTOCUR Hoechst spray nas 2 × 100 dos. 0,2 mg/dos.		5 206,—	240,—	365,—
B-48	LOGASTRIC Bio-Therabel caps. 28 × 20 mg		2 850,—	240,—	365,—
B-22	LONNOTEN Upjohn compr. 100 × 10 mg		2 764,—	240,—	365,—
B-48	LOSEC Astra caps. 28 × 20 mg		2 850,—	240,—	365,—
B-92	LUCRIN DEPOT Abbott fl. I.M. 1 × 3,75 mg + solv.		7 095,—	240,—	365,—
B-92	LUTRELEF Ferring fl. I.V./S.C. 1 × 0,8 mg + solv. fl. I.V./S.C. 1 × 3,2 mg + solv.		3 923,— 12 167,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-179	MAGNEVIST Schering fl. I.V. 10 ml fl. I.V. 15 ml fl. I.V. 20 ml		2 229,— 3 009,— 3 546,—	240,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,—
B-92	METRODIN Serono amp. inj. 3 × 75 I.U. + solv.		2 229,—	240,—	365,—
B-88	MIACALCIC Sandoz spray nas. 14 dos. 100 I.U./dos.		3 155,—	240,—	365,—
C-14	MURAZYME Prospa compr. 24 × 250 mg		992,—	365,—	496,—
B-116	NETROMYCINE Schering-Plough vial inj. 3 × 150 mg/1,5 ml amp. I.M./I.V. 1 × 400 mg/2 ml		1 753,— 1 604,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-200	NOVABAN Sandoz compr. 5 × 5 mg		4 625,—	240,—	365,—

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-178	OMNIPAQUE 140 Nycomed 200 ml 140 mg I/ml		2 019,—	240,—	365,—
B-178	OMNIPAQUE 240 Nycomed 200 ml 240 mg I/ml		3 158,—	240,—	365,—
B-178	OMNIPAQUE 300 Nycomed 100 ml 300 mg I/ml		2 139,—	240,—	365,—
B-178	OMNIPAQUE 350 Nycomed 100 ml 350 mg I/ml 200 ml 350 mg I/ml		2 356,— 4 169,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-178	OPTIRAY 240 Codali fl. inj. 100 ml fl. inj. 200 ml		1 723,— 3 036,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-178	OPTIRAY 300 Codali fl. inj. 100 ml fl. inj. 200 ml		2 139,— 3 867,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-178	OPTIRAY 320 Codali fl. inj. 100 ml fl. inj. 200 ml		2 254,— 4 097,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-178	OPTIRAY 350 Codali fl. inj. 60 ml fl. inj. 100 ml fl. inj. 200 ml		1 589,— 2 426,— 4 442,—	238,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,—
B-45	PANAXID Lilly caps. 56 × 150 mg caps. 28 × 300 mg		2 146,— 2 146,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-92	PARLODEL 10 mg Sandoz caps. 100 × 10 mg		4 155,—	240,—	365,—
B-76	PARLODEL 10 mg Sandoz caps. 100 × 10 mg		4 155,—	240,—	365,—
B-92	PARLODEL 5 mg Sandoz caps. 100 × 5 mg		2 612,—	240,—	365,—
B-76	PARLODEL 5 mg Sandoz caps. 100 × 5 mg		2 612,—	240,—	365,—
B-45	PEPCIDINE Merck Sharp & Dohme compr. 56 × 20 mg compr. 28 × 40 mg		2 146,— 2 146,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-76	PERMAX Lilly compr. 100 × 0,25 mg compr. 100 × 1 mg		2 128,— 6 252,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-92	PRAMETIL Abbott fl. I.M. 1 × 3,75 mg + solv.		7 095,—	240,—	365,—
B-41	PRAVASINE Bristol-Myers Squibb compr. 28 × 20 mg		1 794,—	240,—	365,—
B-193	PREPULSID 10 Janssen Pharm. compr. sec. 100 × 10 mg		1 961,—	240,—	365,—
B-193	PREPULSID 20 Janssen Pharm. compr. sec. 50 × 20 mg		1 961,—	240,—	365,—
C-14	PROTAMIDE Sherman amp. inj. 5 × 66 mg/ml amp. inj. 10 × 66 mg/ml		887,— 1 504,—	365,— 365,—	443,— 605,—
B-120	RIFADINE Marion Merrell Dow caps. 100 × 150 mg caps. 50 × 300 mg		1 805,— 1 805,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-120	RIMACTAN Ciba-Geigy caps. 100 × 150 mg caps. 50 × 300 mg		1 778,— 1 778,—	240,— 240,—	365,— 365,—

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-112	ROCEPHINE Roche 1 amp. 2 g pr. perf.		1 690,—	240,—	365,—
B-203	ROFERON A Roche fl. amp. I.M./S.C. 6 × 3.000.000 I.U. + solv. fl. amp. I.M./S.C. 1 × 4.500.000 I.U. + solv. fl. amp. I.M./S.C. 6 × 4.500.000 I.U. + solv. fl. amp. I.M./S.C. 1 × 9.000.000 I.U. + solv. fl. amp. I.M./S.C. 6 × 9.000.000 I.U. + solv. fl. amp. I.M./S.C. 1 × 18.000.000 I.U. + solv. fl. amp. I.M./S.C. 6 × 18.000.000 I.U. + solv.		5 918,— 1 788,— 8 671,— 3 165,— 16 931,— 5 604,— 31 568,—	240,— 240,— 240,— 240,— 240,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,— 365,— 365,— 365,— 365,—
B-207	SCANDINE Inpharzam compr. 90 × 100 mg		1 912,—	240,—	365,—
B-92	SUP-REFRACT NASAL Hoechst fl. 1 × 100 dos. 0,1 mg/dos. fl. 4 × 100 dos. 0,1 mg/dos.		2 132,— 7 291,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-92	SYNAREL Sarva-Syntex dos. nas. 1 × 100 dos. 0,2 mg/dos.		5 571,—	240,—	365,—
B-45	TAGAMET SmithKline Beechan Pharma compr. 100 × 200 mg compr. 56 × 400 mg compr. 28 × 800 mg compr. sol. 28 × 800 mg		1 775,— 1 938,— 1 938,— 1 938,—	240,— 240,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,— 365,—
B-45	TAGAMET 800 S Smith Kline-Beechan compr. sol. 28 × 800 mg		1 938,—	240,—	365,—
B-124	TARGOCID Marion Merrell Dow fl. pulv. I.M./I.V. 1 × 200 mg + solv. fl. pulv. I.M./I.V. 1 × 400 mg + solv.		2 000,— 3 436,—	240,— 240,—	365,— 365,—
C-25	TICLID Sanofi Pharma drag. 30 × 250 mg drag. 60 × 250 mg		1 280,— 1 880,—	365,— 365,—	605,— 605,—
B-178	ULTRAVIST 240 Schering 1 fl. inj. 100 ml 1 fl. inj. 200 ml		1 779,— 3 158,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-178	ULTRAVIST 300 Schering 1 fl. inj. 100 ml 1 fl. inj. 150 ml 1 fl. inj. 200 ml		2 139,— 2 937,— 3 778,—	240,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,—
B-178	ULTRAVIST 370 Schering 1 fl. inj. 50 ml 1 fl. inj. 100 ml 1 fl. inj. 200 ml		1 442,— 2 471,— 4 368,—	216,— 240,— 240,—	360,— 365,— 365,—
B-124	VANCOCIN HCL Lilly 1 fl. 10 g pulv. or.		8 154,—	240,—	365,—
B-201	VARILRIX SK Beechan Biologicals 1 dos. inj. + solv.		4 297,—	240,—	365,—
B-45	ZANTAC Glaxo compr. 56 × 150 mg compr. sol. 56 × 150 mg compr. 28 × 300 mg sir. 2 × 280 ml 150 mg/10 ml		2 146,— 2 146,— 2 146,— 2 146,—	240,— 240,— 240,— 240,—	365,— 365,— 365,— 365,—
B-45	ZANTAC 150 GRANULES Glaxo sachet/zakje 56 × 150 mg		2 146,—	240,—	365,—
B-45	ZANTAC 300 GRANULES Glaxo sachet/zakje 28 × 300 mg		2 146,—	240,—	365,—
B-45	ZANTAC 300 SOLUBLE Glaxo compr. 28 × 300 mg		2 146,—	240,—	365,—



Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-41	ZOCOR Merck Sharp & Dohme compr. 28 × 20 mg		1 973,—	240,—	365,—
B-200	ZOFRAN Glaxo compr. 9 × 8 mg		5 420,—	240,—	365,—
B-32	ZOLADEX Zeneca s. inj. s.c. 1 × 3,6 mg		7 095,—	240,—	365,—
B-135	ZOVIRAX 200 Wellcome compr. 25 × 200 mg		1 707,—	240,—	365,—
B-135	ZOVIRAX 400 Wellcome susp. or. 100 ml 400 mg/5 ml susp. or. 200 ml 400 mg/5 ml		1 600,— 3 100,—	240,— 240,—	365,— 365,—
B-135	ZOVIRAX 800 Wellcome compr. 35 × 800 mg		6 109,—	240,—	365,—

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1er janvier 1995.

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

Donné à Bruxelles, le 24 janvier 1995.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales,  
Mme M. DE GALAN

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 1995.

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

Gegeven te Brussel, 24 januari 1995.

ALBERT

Van Koningswege :  
De Minister van Sociale Zaken,  
Mevr. M. DE GALAN

F. 95 — 333

24 JANVIER 1995. — 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 relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment l'article 35;

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 du Conseil technique des spécialités pharmaceutiques, émis les 14 avril 1994, 5 mai 1994 et 9 juin 1994;

Vu l'avis du Service du contrôle médical des 30 mai 1994 et 30 juin 1994;

Vu l'avis de la Commission de conventions pharmaciens-organismes assureurs, émis le 8 juillet 1994;

Vu l'avis du Comité de l'assurance du Service des soins de santé, émis le 17 octobre 1994;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1<sup>er</sup>, 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;

N. 95 — 333

24 JANUARI 1995. — 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 betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op artikel 35;

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 14 april 1994, 5 mei 1994 en 9 juni 1994 door de Technische Raad voor farmaceutische specialiteiten;

Gelet op het advies van de Dienst voor geneeskundige controle van 30 mei 1994 en 30 juni 1994;

Gelet op het advies uitgebracht op 8 juli 1994 door de Overeenkomstencommissie apothekers-verzekeringsinstellingen;

Gelet op het advies uitgebracht op 17 oktober 1994 door het Verzekeringcomité van de Dienst 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 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 bovengenoemd koninklijk besluit van 2 september 1980, na te leven;