

N. 96 - 32

14 DECEMBER 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

[22502]

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 zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen, uitgebracht op 9 juni 1994, 11 mei 1995 en 8 juni 1995 door de Technische raad voor farmaceutische specialiteiten;

Gelet op de adviezen van de Dienst voor geneeskundige controle van 10 oktober 1994 en 26 juni 1995;

Gelet op de adviezen, uitgebracht op 21 oktober 1994 en 7 juli 1995 door de Overeenkomstencommissie apothekers — verzekeringsinstellingen;

Gelet op het advies, uitgebracht op 14 november 1994 en 18 september 1995 door het Comité van de verzekering 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;

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 de maatregelen ter regeling van de prijsstelling van geneesmiddelen voor menselijk gebruik en de opnemings daarvan in de nationale stelsels van gezondheidszorg;

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° in hoofdstuk I :

a) de volgende specialiteiten invoegen :

F. 96 - 32

14 DECEMBRE 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

[22502]

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 tel qu'il a été modifié jusqu'à ce jour;

Vu les propositions du Conseil technique des spécialités pharmaceutiques, émises le 9 juin 1994, 11 mai 1995 et 8 juin 1995;

Vu les avis du Service du contrôle médical des 10 octobre 1994 et 26 juin 1995;

Vu les avis de la Commission de conventions pharmaciens — organismes assureurs, émis les 21 octobre 1994 et 7 juillet 1995;

Vu l'avis du Comité de l'assurance du Service des soins de santé, émis les 14 novembre 1994 et 18 septembre 1995;

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 fixation des prix des médicaments à usage humain et leur inclusion dans le champ d'application des systèmes nationaux d'assurance maladie;

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° au chapitre I :

a) insérer les spécialités suivantes :

Criterion Critère	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmærkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 Intervention du bénéficiaire 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 Intervention du bénéficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
B-111		CECLOR Lilly				
	1152-107	gran. pr. susp. or. 100 ml 125 mg/5 ml		365,-	55	91
	1152-115	gran. pr. susp. or. 100 ml 250 mg/5 ml		583,-	87	146
	0702-613	* pr. susp. or. 1 × 125 mg/5 ml		13,30		
	0732-222	* pr. susp. or. 1 × 250 mg/5 ml		21,30		
	0702-613	** pr. susp. or. 1 × 125 mg/5 ml		10,95		
	0732-222	** pr. susp. or. 1 × 250 mg/5 ml		17,50		

criterium - Critère	Code	Benaming en verpakkingen - Dénomination et conditionnements	Opmerkingen - Observations	Basis van tegemoetkoming - Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 - Intervention du béné- ficiaire 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 - Intervention du béné- ficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
A-23	0743-476	CISPLATINE LEDERLE Lederle * pr. fl. I.V. pulv. 1 × 10 mg		714,-		
	0743-484	* pr. fl. I.V. sol. 1 × 10 mg		714,-		
	0743-492	* pr. fl. I.V. pulv. 1 × 50 mg		2 632,-		
	0743-500	* pr. fl. I.V. sol. 1 × 50 mg		2 632,-		
	0743-476	** pr. fl. I.V. pulv. 1 × 10 mg		586,-		
	0743-484	** pr. fl. I.V. sol. 1 × 10 mg		586,-		
	0743-492	** pr. fl. I.V. pulv. 1 × 50 mg		2 345,-		
	0743-500	** pr. fl. I.V. sol. 1 × 50 mg		2 345,-		
A-25	0743-567	DOXORUBIN OPG Pharmachemie * pr. fl. I.V. sol. 1 × 10 mg/5 ml		978,-		
	0743-575	* pr. fl. I.V. sol. 1 × 50 mg/25 ml		3 903,-		
	0743-708	* pr. fl. I.V. sol. 1 × 200 mg/20 ml		13 304,-		
	0743-567	** pr. fl. I.V. sol. 1 × 10 mg/5 ml		803,-		
	0743-575	** pr. fl. I.V. sol. 1 × 50 mg/25 ml		3 616,-		
0743-708	** pr. fl. I.V. sol. 1 × 200 mg/20 ml		13 017,-			
B-118	0891-267	DOXYLETS 200 S.M.B. caps. 10 × 200 mg		790,-	118	197
	0743-617	* pr. caps. 1 × 200 mg		57,70		
	0743-617	** pr. caps. 1 × 200 mg		47,40		
B-99	1086-636	FLIXOTIDE — aérosol Glaxo aérosol 120 dos. 250 µg/dos.		1 803,-	245	370
	0743-625	* pr. aérosol 120 dos. 250 µg/dos.		1 679,-		
	0743-625	** pr. aérosol 120 dos. 250 µg/dos.		1 392,-		
B-33	1051-218	FRAGMIN Pharmacia vial I.V. 10 × 4 ml 2.500 I.U./ml		3 615,-	245	370
	0743-633	* pr. vial I.V. 1 × 4 ml 2.500 I.U./ml		349,10		
	0743-633	** pr. vial I.V. 1 × 4 ml 2.500 I.U./ml		320,40		
B-168	1182-906	GLAUCONEX Alcon-Couvreur coll. 5 ml 2,5 mg/ml		335,-	50	84
	1182-914	coll. 5 ml 5 mg/ml		360,-	54	90
	0743-518	* pr. coll. 5 ml 2,5 mg/ml		245,-		
	0743-526	* pr. coll. 5 ml 5 mg/ml		263,-		
	0743-518	** pr. coll. 5 ml 2,5 mg/ml		201,-		
	0743-526	** pr. coll. 5 ml 5 mg/ml		216,-		
B-112	0743-328	GLAZIDIM 1000 mg IM-IV bolus Glaxo Well- come ** pr. fl. 1 × 1 g		647,-		
	0743-336	GLAZIDIM 2000 mg IV bolus Glaxo Well- come ** pr. fl. 1 × 2 g		1 278,-		
B-3	1165-356	ISORDIL Ayerst Benelux compr. 120 × 10 mg		310,-	46	77

criterium - Critère	Code	Benaming en verpakkingen - Dénomination et conditionnements	Opmer- kingen - Obser- vations	Basis van tege- moetkoming - Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 - Intervention du béné- ficiaire 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 - Intervention du béné- ficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
B-3	1165-364	ISORDIL 30 mg Ayerst Benelux compr. 120 × 30 mg		668,-	100	167
B-86	1183-771	L-THYROXINE NYCOMED 50 µg Nycomed compr. 100 × 50 µg		195,-	29	49
	0743-732	* pr. compr. 1 × 50 µg		1,42		
	0743-732	** pr. compr. 1 × 50 µg		1,17		
B-86	1183-797	L-THYROXINE NYCOMED 100 µg Nycomed compr. 100 × 100 µg		312,-	47	78
	0743-294	* pr. compr. 1 × 100 µg		2,28		
	0743-294	** pr. compr. 1 × 100 µg		1,87		
B-86	1183-789	L-THYROXINE NYCOMED 200 µg Nycomed compr. 100 × 200 µg		512,-	77	128
	0743-310	* pr. compr. 1 × 200 µg		3,74		
	0743-310	** pr. compr. 1 × 200 µg		3,07		
B-15	1167-642	MAXSOTEN Lederle drag. 28 × 10 mg/25 mg		725,-	109	181
	1167-667	drag. 56 × 10 mg/25 mg		1 184,-	178	296
	0743-641	* pr. drag. 1 × 10 mg/25 mg		16,80		
	0743-641	** pr. drag. 1 × 10 mg/25 mg		13,80		
B-15	1167-733	MAXSOTEN MITIS Lederle drag. 56 × 5 mg/12,5 mg		725,-	109	181
	0743-658	* pr. drag. 1 × 5 mg/12,5 mg		9,45		
	0743-658	** pr. drag. 1 × 5 mg/12,5 mg		7,77		
B-45	1152-123	PANAXID I.V. Lilly amp. I.V. 5 × 4 ml 25 mg/ml		395,-	59	99
	0743-559	* pr. amp. I.V. 1 × 4 ml 25 mg/ml		57,60		
	0743-559	** pr. amp. I.V. 1 × 4 ml 25 mg/ml		47,40		
B-3	1169-952	PENTACARD — 10 Byk Belga compr. 100 × 10 mg		258,-	39	64
	0743-427	* pr. compr. 1 × 10 mg		1,88		
	0743-427	** pr. compr. 1 × 10 mg		1,55		
B-3	0050-625	PENTACARD — 20 Byk Belga compr. 100 × 20 mg		413,-	62	103
	0743-435	* pr. compr. 1 × 20 mg		3,01		
	0743-435	** pr. compr. 1 × 20 mg		2,48		
B-3	0050-674	PENTACARD — 40 Byk Belga compr. 100 × 40 mg		662,-	99	165
	0743-443	* pr. compr. 1 × 40 mg		4,83		
	0743-443	** pr. compr. 1 × 40 mg		3,97		

Criterion Critère	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 Intervention du béné- ficiaire 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 Intervention du béné- ficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
A-33	1183-003	RESCUVOLIN OPG Pharmachemie vial sol. inj. 1 × 5 mg/ml		175,-	-	-
	0743-716	* pr. vial sol. inj. 1 × 5 mg/ml		128,-		
	0743-393	* pr. vial sol. inj. 1 × 15 mg/3 ml		341,-		
	0743-419	* pr. vial sol. inj. 1 × 50 mg/10 ml		814,-		
	0743-401	* pr. vial sol. inj. 1 × 100 mg/20 ml		1 624,-		
	0743-716	** pr. vial sol. inj. 1 × 5 mg/ml		105,-		
	0743-393	** pr. vial sol. inj. 1 × 15 mg/3 ml		280,-		
	0743-419	** pr. vial sol. inj. 1 × 50 mg/10 ml		669,-		
	0743-401	** pr. vial sol. inj. 1 × 100 mg/20 ml		1 337,-		
B-15		TENORETIC Zeneca				
	1181-312	compr. 28 × 100 mg/25 mg		892,-	134	223
	1181-502	compr. 56 × 100 mg/25 mg		1 404,-	211	351
	0718-858	* pr. compr. 1 × 100 mg/25 mg		21,59		
	0718-858	** pr. compr. 1 × 100 mg/25 mg		17,73		
B-15		TENORMIN Zeneca				
	1181-270	compr. 28 × 100 mg		833,-	125	208
	1181-288	compr. 56 × 100 mg		1 346,-	202	336
	0718-874	* pr. compr. 1 × 100 mg		20,32		
	0718-874	** pr. compr. 1 × 100 mg		16,70		
B-114		TIENAM MONOVIAL 500 Merck Sharp & Dohme				
	0743-351	* pr. fl. lyoph. I.V. 1 × 500 mg/500 mg		787,-		
	0743-351	** pr. fl. lyoph. I.V. 1 × 500 mg/500 mg		647,-		
B-25		TORREM 10 mg Boehringer Mannheim				
	1182-963	compr. 20 × 10 mg		688,-	103	172
	0743-583	* pr. compr. 1 × 10 mg		25,10		
	0743-583	** pr. compr. 1 × 10 mg		20,60		
B-214		TRISEQUENS Novo Nordisk				
	0380-378	compr. 1 × 28		332,-	50	83
	0386-615	compr. 3 × 28		797,-	120	199
	0743-609	* pr. compr. 1 × 28		194,-		
	0743-609	** pr. compr. 1 × 28		159,33		
A-27		VERAPLEX OPG Pharmachemie				
	1155-399	compr. 30 × 250 mg		2 606,-	-	-
	0743-385	* pr. compr. 1 × 250 mg		82,73		
	0743-385	** pr. compr. 1 × 250 mg		73,17		
B-118		VIBRACARE Pfizer				
	1182-427	compr. 10 × 100 mg		498,-	75	124
	0743-542	* pr. compr. 1 × 100 mg		36,30		
	0743-542	** pr. compr. 1 × 100 mg		29,90		
A-26		VINBLASTINE LEDERLE Lederle				
	1183-060	fl. inj. 1 × 10 mg		1 023,-	-	-
	0743-534	* pr. fl. inj. 1 × 10 mg		747,-		
	0743-534	** pr. fl. inj. 1 × 10 mg		613,-		

criterium Critère	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 Intervention du bénéficiaire 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 Intervention du bénéficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
A-26		VINCRISTINE SULF. LEDERLE 1 mg Lederle				
	1183-086	fl. pulv. inj. 1 × 1 mg		937,-	-	-
	0497-537	fl. sol. inj. 1 × 1 mg		937,-	-	-
	0743-450	* pr. fl. pulv. inj. 1 × 1 mg		684,-	-	-
	0743-468	* pr. fl. sol. inj. 1 × 1 mg		684,-	-	-
	0743-450	** pr. fl. pulv. inj. 1 × 1 mg		562,-	-	-
	0743-468	** pr. fl. sol. inj. 1 × 1 mg		562,-	-	-
A-26		VINCRISTINE SULF. LEDERLE 2 mg Lederle				
	1183-094	fl. pulv. inj. 1 × 2 mg		1 423,-	-	-
	0497-545	fl. sol. inj. 1 × 2 mg		1 423,-	-	-
	0743-666	* pr. fl. pulv. inj. 1 × 2 mg		1 232,-	-	-
	0743-674	* pr. fl. sol. inj. 1 × 2 mg		1 232,-	-	-
	0743-666	** pr. fl. pulv. inj. 1 × 2 mg		1 012,-	-	-
	0743-674	** pr. fl. sol. inj. 1 × 2 mg		1 012,-	-	-
A-26		VINCRISTINE SULF. LEDERLE 5 mg Lederle				
	1183-102	fl. pulv. inj. 1 × 5 mg		2 939,-	-	-
	1183-078	fl. sol. inj. 1 × 5 mg		2 939,-	-	-
	0743-682	* pr. fl. pulv. inj. 1 × 5 mg		2 815,-	-	-
	0743-690	* pr. fl. sol. inj. 1 × 5 mg		2 815,-	-	-
	0743-682	** pr. fl. pulv. inj. 1 × 5 mg		2 528,-	-	-
	0743-690	** pr. fl. sol. inj. 1 × 5 mg		2 528,-	-	-
B-111		ZINACEF 750 mg IM-IV bolus Glaxo Wellcome				
	0743-302	** pr. fl. 1 × 750 mg		188,33	-	-
B-111		ZINACEF 1500 mg IV bolus Glaxo Wellcome				
	0743-344	** pr. fl. 1 × 1,5 g		377,-	-	-

b) een naar de specialiteit TIENAM MONOVIOL Merck Sharp & Dohme verwijzende voetnoot, luidend als volgt, toevoegen :
 « Conform de bepalingen van artikel 15 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per fl. I.V. »;
 c) als volgt de inschrijving wijzigen van de volgende specialiteiten :

b) ajouter une note en bas de page renvoyant à la spécialité TIENAM MONOVIOL Merck Sharp & Dohme, libellée comme suit :
 « Conformément aux dispositions de l'article 15 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par fl. I.V. »;
 c) modifier comme suit l'inscription des spécialités ci-après :

criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnement	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 Intervention du bénéficiaire 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 Intervention du bénéficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
A-25	DOXORUBIN OPG Pharmachemie				
	* pr. fl. I.V. lyoph. 1 × 10 mg/10 ml		978,-	-	-
	* pr. fl. I.V. lyoph. 1 × 50 mg/50 ml		3 903,-	-	-
	** pr. fl. I.V. lyoph. 1 × 10 mg/10 ml		803,-	-	-
	** pr. fl. I.V. lyoph. 1 × 50 mg/50 ml		3 616,-	-	-
B-180	SYNACTHEN DEPOT Ciba-Geigy				
	* pr. amp. inj. 1 × 1 mg/ml		79,60	-	-
	** pr. amp. inj. 1 × 1 mg/ml		65,40	-	-

d) de specialiteit NARDELZINE Warner Lambert schrappen;

2° in hoofdstuk III-A, de volgende specialiteiten schrappen :
— sub 1) :

d) supprimer la spécialité NARDELZINE Warner Lambert;

2° au chapitre III-A, supprimer les spécialités suivantes :
— sous 1) :

Benaming en verpakkingen
Dénomination et conditionnements

SOL. HYPERTONIQUE à 4,25 % DE GLUCOSE
(Dial. périton.) (G214)
Baxter

HYPERTONISCHE OPL. à 4,25 % GLUCOSE
(Periton. dial.) (G214)
fl. 1 000 ml
* pr. fl. 1 000 ml
** pr. fl. 1 000 ml

SOL. AQUEUSE à 1,5 % DE GLUCOSE (Dial.
périton.) (G174) Baxter WATERIGE OPL. à 1,5 %
GLUCOSE (Periton. dial.) (G174)
fl. 1 000 ml
* pr. fl. 1 000 ml
** pr. fl. 1 000 ml

DIALYTE G 1,5 Povite
fl. 1 000 ml
* pr. fl. 1 000 ml
** pr. fl. 1 000 ml

DIALYTE G 4 Povite
fl. 1 000 ml
* pr. fl. 1 000 ml
** pr. fl. 1 000 ml

— sub 2) :

— sous 2) :

Benaming en verpakkingen
Dénomination et conditionnements

DIALYTE G 1,5 Intraflex
sac - zak 1 000 ml
* pr. sac - zak 1 000 ml
** pr. sac - zak 1 000 ml

DIALYTE G 4 Intraflex
sac - zak 1 000 ml
* pr. sac - zak 1 000 ml
** pr. sac - zak 1 000 ml

3° in hoofdstuk IV-B :

a) in § 4, de drie eerste alinea's van punt a) door de volgende vervangen :

« § 4. — a) De volgende specialiteiten mogen alleen worden vergoed indien ze zijn voorgeschreven in één van de volgende omstandigheden :

— als door een gevoeligheidstest is aangetoond dat de kiem slechts voor dit antibioticum gevoelig is;

— als ze bestemd zijn voor de behandeling van brucellose, klinisch evolutief en serologisch aangetoond in associatie met tetracyclines. Deze voorwaarde, weerstand aan tetracyclines, geldt evenwel niet voor kinderen tot en met de leeftijd van 7 jaar en voor zwangere vrouwen;

— in het kader van de profylaxe van meningococceninfecties. »

3° au chapitre IV-B :

a) au § 4, remplacer les trois premiers alinéas du point a) par les suivants :

« § 4. — a) Les spécialités mentionnées ci-après ne peuvent être remboursées que si elles sont prescrites dans une des situations suivantes :

— s'il est démontré par un test de sensibilité que le germe n'est sensible qu'à cet antibiotique;

— si elles sont destinées au traitement de la brucellose, cliniquement évolutive et sérologiquement démontrée en association avec des tétracyclines. Cette condition de résistance aux tétracyclines ne s'applique toutefois pas aux enfants jusques et y compris l'âge de 7 ans et aux femmes enceintes;

— dans le cadre de la prophylaxie des infections à méningocoques. »

b) in § 15, de volgende specialiteiten invoegen :

b) au § 15, insérer la spécialité suivante :

Criterium Critère	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 Intervention du bénéficiaire 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 Intervention du bénéficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
B-39	1158-658 0743-591 0743-591	EULITOP Boehringer Mannheim compr. 30 x 400 mg * pr. compr. 1 x 400 mg ** pr. compr. 1 x 400 mg		415,- 10,10 8,30	62	104

c) in § 44, de volgende specialiteiten invoegen :

c) au § 44, insérer les spécialités suivantes :

— sub a) :

— sous a) :

Criterium Critère	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 Intervention du bénéficiaire 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 Intervention du bénéficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
A-16	1170-182 0743-328	GLAZIDIM 1 000 mg IM-IV bolus Glaxo Wellcome fl. 1 x 1 g * pr. fl. 1 x 1 g		1 058,- 787,-	-	-
A-16	1170-190 0743-336	GLAZIDIM 2 000 mg IV bolus Glaxo Wellcome fl. 1 x 2 g * pr. fl. 1 x 2 g		1 690,- 1 556,-	-	-
A-16	0743-351	TIENAM MONOVIAL 500 Merck Sharp § Dohme * pr. fl. lyoph. I.V. 1 x 500 mg/500 mg		787,-		

— sub b) :

— sous b) :

Criterium Critère	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 Intervention du bénéficiaire 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 Intervention du bénéficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
B-112	1170-182 0743-328	GLAZIDIM 1 000 mg IM-IV bolus Glaxo Wellcome fl. 1 x 1 g * pr. fl. 1 x 1 g		1 058,- 787,-	159	264
B-112	1170-190 0743-336	GLAZIDIM 2 000 mg IV bolus Glaxo Wellcome fl. 1 x 2 g * pr. fl. 1 x 2 g		1 690,- 1 556,-	245	370
B-111	1170-158 0743-302	ZINACEF 750 mg IM-IV bolus Glaxo Wellcome fl. 3 x 750 mg * pr. fl. 1 x 750 mg		942,- 229,33	141	235

Criterium — Critère	Code	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 — Intervention du béné- ficiaire 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 — Intervention du béné- ficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
B-111	1170-174 0743-344	ZINACEF 1 500 mg IV bolus Glaxo Wellcome fl. 1 × 1,5 g * pr. fl. 1 × 1,5 g		628,— 458,—	94	157

— sub d) :

— sous d) :

Criterium — Critère	Code	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 — Intervention du béné- ficiaire 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 — Intervention du béné- ficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
B-111	1170-158 0743-302	ZINACEF 750 mg IM-IV bolus Glaxo Wellcome fl. 3 × 750 mg * pr. fl. 1 × 750 mg		942,— 229,33	141	235
B-111	1170-174 0743-344	ZINACEF 1 500 mg IV bolus Glaxo Wellcome fl. 1 × 1,5 g * pr. fl. 1 × 1,5 g		628,— 458,—	94	157

d) in § 65, de volgende specialiteit invoegen :

d) au § 65, insérer la spécialité suivante :

Criterium — Critère	Code	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 — Intervention du béné- ficiaire 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 — Intervention du béné- ficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
A-14	0743-369 0743-377 0743-369 0743-377	RECORMON SUBCUTANEOUS Boehringer Mannheim * pr. amp. S.C. 1 × 5 000 I.U. + solv. * pr. amp. S.C. 1 × 10 000 I.U. + solv. ** pr. amp. S.C. 1 × 5 000 I.U. + solv. ** pr. amp. S.C. 1 × 10 000 I.U. + solv.		2 737,80 5 398,80 2 680,40 5 341,40		

e) in § 86, de volgende specialiteit OPTIRAY 320 Codali schrappen;

e) au § 86, supprimer la spécialité OPTIRAY 320 Codali;

f) in § 118, A-51 vermelden als criterium waaronder de specialiteit IVEGAM-CMV Rode Kruis is aangenomen, in plaats van A-50;

f) au § 118, mentionner A-51 comme critère en vertu duquel la spécialité IVEGAM-CMV Croix Rouge est admise, au lieu de A-50;

Art. 2. In bijlage II van hetzelfde besluit, onder rubriek VII.10.8, criterium A-51 vermelden in plaats van A-50.

Art. 2. A l'annexe II du même arrêté, sous la rubrique VII.10.8, mentionner A-51 comme critère au lieu de A-50.

Art. 3. Dit besluit treedt in werking de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen welke ingaat op de dag na de bekendmaking van het besluit in het *Belgisch Staatsblad*, met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 3° — f) en artikel 2 die in werking treden op 1 oktober 1995.Art. 3. 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 la publication de l'arrêté au *Moniteur belge*, à l'exception des dispositions de l'article 1^{er}, 3° — f) et de l'article 2 qui produisent leurs effets au 1^{er} octobre 1995.

Art. 4. Onze Minister van Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 14 december 1995.

ALBERT

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

Art. 4. Notre Ministre des Affaires sociales est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 14 décembre 1995.

ALBERT

Par le Roi :
La Ministre des Affaires sociales,
Mme M. DE GALAN

N. 96 - 33

14 DECEMBER 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 produkten

[22510]

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 de 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 produkten zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de wet van 25 april 1963 betreffende het beheer van de instellingen van openbaar nut voor sociale zekerheid en sociale voorzorg, 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 persoonlijk 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 kosten van de farmaceutische specialiteiten en daarmee gelijkgestelde produkten, als volgt de inschrijving wijzigen van de volgende specialiteitsverpakkingen :

1° in hoofdstuk I :

F. 96 - 33

14 DECEMBRE 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

[22510]

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 tel qu'il a été modifié jusqu'à ce jour;

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^{er}, modifié par les lois du 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^{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, modifier comme suit l'inscription des conditionnements des spécialités ci-après :

1° au chapitre I :

Criterion Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994 Intervention du bénéficiaire 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 Intervention du bénéficiaire autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
B-35	ACTILYSE Boehringer Ingelheim				
	fl. inj. 1 x 20 mg + solv.		8 640	245	370
9	fl. I.V. 1 x 50 mg + solv.		20 983	245	370