

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 produkten

[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 produkten 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 Ooreenkomstencommissie 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 boven genoemd 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 opneming 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 produkten, 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^o au chapitre I :

a) insérer les spécialités suivantes :

Criterium Critère	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmer- kingen Observa- tions	Basis van tege- moetkomming Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende bedoogd 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 bedoogd 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	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	Opmer- kingen Observations	Basis van tege- moetkomming Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende bedoeld 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 bedoeld 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		DOXORUBIN OPG Pharmacie				
	0743-567	* 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		DOXYLETS 200 S.M.B.				
	0891-267	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		FLIXOTIDE — aérosol Glaxo				
	1086-636	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		FRAGMIN Pharmacia				
	1051-218	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		GLAUCONEX Alcon-Couvreur				
	1182-906	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		GLAZIDIM 1000 mg IM-IV bolus Glaxo Wellcome				
	0743-328	** pr. fl. 1 × 1 g		647,-		
B-112		GLAZIDIM 2000 mg IV bolus Glaxo Wellcome				
	0743-336	** pr. fl. 1 × 2 g		1 278,-		
B-3		ISORDIL Ayerst Benelux				
	1165-356	compr. 120 × 10 mg		310,-	46	77

Criterium Critère	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmer- kingen Observations	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 x 30 mg		668,-	100	167
B-86	1183-771	L-THYROXINE NYCOMED 50 µg Nycomed compr. 100 x 50 µg		195,-	29	49
	0743-732	* pr. compr. 1 x 50 µg		1,42		
	0743-732	** pr. compr. 1 x 50 µg		1,17		
B-86	1183-797	L-THYROXINE NYCOMED 100 µg Nycomed compr. 100 x 100 µg		312,-	47	78
	0743-294	* pr. compr. 1 x 100 µg		2,28		
	0743-294	** pr. compr. 1 x 100 µg		1,87		
B-86	1183-789	L-THYROXINE NYCOMED 200 µg Nycomed compr. 100 x 200 µg		512,-	77	128
	0743-310	* pr. compr. 1 x 200 µg		3,74		
	0743-310	** pr. compr. 1 x 200 µg		3,07		
B-15	1167-642	MAXSOTEN Lederle drag. 28 x 10 mg/25 mg		725,-	109	181
	1167-667	drag. 56 x 10 mg/25 mg		1 184,-	178	296
	0743-641	* pr. drag. 1 x 10 mg/25 mg		16,80		
	0743-641	** pr. drag. 1 x 10 mg/25 mg		13,80		
B-15	1167-733	MAXSOTEN MITIS Lederle drag. 56 x 5 mg/12,5 mg		725,-	109	181
	0743-658	* pr. drag. 1 x 5 mg/12,5 mg		9,45		
	0743-658	** pr. drag. 1 x 5 mg/12,5 mg		7,77		
B-45	1152-123	PANAXID I.V. Lilly amp. I.V. 5 x 4 ml 25 mg/ml		395,-	59	90
	0743-559	* pr. amp. I.V. 1 x 4 ml 25 mg/ml		57,60		
	0743-559	** pr. amp. I.V. 1 x 4 ml 25 mg/ml		47,40		
B-3	1169-952	PENTACARD — 10 Byk Belga compr. 100 x 10 mg		258,-	39	64
	0743-427	* pr. compr. 1 x 10 mg		1,88		
	0743-427	** pr. compr. 1 x 10 mg		1,55		
B-3	0050-625	PENTACARD — 20 Byk Belga compr. 100 x 20 mg		413,-	62	103
	0743-435	* pr. compr. 1 x 20 mg		3,01		
	0743-435	** pr. compr. 1 x 20 mg		2,48		
B-3	0050-674	PENTACARD — 40 Byk Belga compr. 100 x 40 mg		662,-	99	165
	0743-443	* pr. compr. 1 x 40 mg		4,83		
	0743-443	** pr. compr. 1 x 40 mg		3,97		

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

Criterium Critère	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmer- kingen Observations	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
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 1 500 mg IV bolus Glaxo Wellcome				
	0743-344	** pr. fl. 1 × 1,5 g		377,-	-	-

b) een naar de specialiteit TIENAM MONOVIAL 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 MONOVIAL 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	Opmer- kingen Observations	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
A-25	DOXORUBIN OPG Pharmachemie * pr. fl. I.V. lyoph. 1 × 10 mg/10 ml * pr. fl. I.V. lyoph. 1 × 50 mg/50 ml ** pr. fl. I.V. lyoph. 1 × 10 mg/10 ml ** pr. fl. I.V. lyoph. 1 × 50 mg/50 ml		978,- 3 903,- 803,- 3 616,-		
B-180	SYNACTHEN DEPOT Ciba-Geigy * pr. amp. inj. 1 × 1 mg/ml ** pr. amp. inj. 1 × 1 mg/ml		79,60 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	Opmer- kingen Observations	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-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 :
— sub a) :c) au § 44, insérer les spécialités suivantes :
— sous a) :

Criterium Critère	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmer- kingen Observations	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
A-16	1170-182 0743-328	GLAZIDIM 1 000 mg IM-IV bolus Glaxo Well- come 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 Well- come fl. 1 x 2 g * pr. fl. 1 x 2 g		1 690,- 1 556,-	-	-
A-16	0743-351	TIENAM MONÖVIAL 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	Opmer- kingen Observations	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-112	1170-182 0743-328	GLAZIDIM 1 000 mg IM-IV bolus Glaxo Well- come 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 Well- come 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	Opmer- kingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende bedoeld 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 bedoeld 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 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	Opmer- kingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende bedoeld 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 bedoeld 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 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	Opmer- kingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende bedoeld 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 bedoeld 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-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°, 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

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 speciaaliteiten 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 tijdelijk 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 speciaaliteiten en daarmee gelijkgestelde produkten, als volgt de inschrijving wijzigen van de volgende specialeitetsverpakkingen :

1° in hoofdstuk I :

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmer- kingen Observa- tions	Basis van tege- moetkomming 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-35	ACTILYSE Boehringer Ingelheim fl. inj. 1 x 20 mg + solv.			8 640	245
9	fl. I.V 1 x 50 mg + solv.			20 983	245