

Lorsque l'autorisation concernée est le document dont le modèle est fixe sous « c » de l'annexe III, le pharmacien est autorisé à appliquer la modalité visée à l'alinéa précédent à condition que la quantité totale du principe actif principal contenue dans le conditionnement qui est effectivement délivré, soit au maximum 15 % plus élevée que la quantité totale du principe actif principale contenue dans le conditionnement qui est mentionné sur l'autorisation concernée.

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 sa publication au *Moniteur belge*.

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

Donné à Bruxelles, le 24 août 2001.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales,
F. VANDENBROUCKE

Als de betrokken machtiging het document is waarvan het model onder « c » van bijlage III is vastgesteld, is de apotheker gemachtigd de in het vorig lid bedoelde voorwaarde toe te passen, op voorwaarde dat de totale hoeveelheid van het belangrijkste werkzaam bestanddeel in de verpakking die effectief is afgeleverd, maximaal 15 % meer bedraagt van de totale hoeveelheid van het belangrijkste werkzaam bestanddeel in de verpakking die op de betrokken machtiging vermeld is. »

Art. 3. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

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

Gegeven te Brussel, 24 augustus 2001.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,
F. VANDENBROUCKE

F. 2001 — 2399

[C - 2001/22598]

22 AOUT 2001. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à 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

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment l'article 35, § 3, alinéa 1^{er}, 1^o, remplacé par la loi du 25 janvier 1999 et modifié par la loi du 24 décembre 1999 et l'article 35bis, inséré par la loi du 2 janvier 2001;

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 faites les 7 et 21 juin 2001;

Vu l'avis du Comité de l'Assurance des Soins de Santé, émis le 25 juin 2001;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné le 12 juillet 2001;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget, donné le 24 juillet 2001;

Vu l'urgence, motivée par la circonstance que l'arrêté doit permettre la réalisation d'une économie; que celle-ci, avec les autres mesures qui ont été décidées, est indispensable pour atteindre l'équilibre du budget du secteur des soins de santé; qu'elle est d'autant plus essentielle que les estimations techniques ont révélé que, à politique inchangée, l'objectif budgétaire légal serait largement dépassé;

Vu l'avis n° 32.159/1/V du Conseil d'État, donné le 20 août 2001, en application de l'article 84, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois coordonnées sur le Conseil d'État,

Arrête :

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 :

N. 2001 — 2399

[C - 2001/22598]

22 AUGUSTUS 2001. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij 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.

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op artikel 35, § 3, eerste lid, 1^o, vervangen bij de wet van 25 januari 1999 en gewijzigd bij de wet van 24 december 1999 en artikel 35bis, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001;

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 van de Technische Raad voor Farmaceutische Specialiteiten, gedaan op 7 en 21 juni 2001;

Gelet op het advies van het Comité van de Verzekering voor Geneeskundige Verzorging, gegeven op 25 juni 2001;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 12 juli 2001;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 24 juli 2001;

Gelet op het verzoek om spoedbehandeling, gemotiveerd door de omstandigheid dat het besluit moet toelaten een besparing te verwzenlijken; dat deze, met de andere maatregelen die werden getroffen, onontbeerlijk is om een evenwichtige begroting te bereiken voor de sector van de gezondheidszorg; dat het des te meer essentieel is daar de technische ramingen hebben doen blijken dat, bij onveranderd beleid, de wettelijke budgettaire doelstelling ruim overschreden zou worden;

Gelet op advies nr. 32.159/1/V van de Raad van State, gegeven op 20 augustus 2001, met toepassing van artikel 84, eerste lid, 2^o, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

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, als volgt de inschrijving wijzigen van de volgende specialiteitsverpakkingen :

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

Crit.	Code	Benaming en verpakkingen	Opm.	Prijs	Basis van tegemoetk.	I	II
		Dénomination et conditionnements	Obs.	Prix	Base de rembours.		
B-68		ALLOPURINOL-RATIOPHARM 300 mg Ratiopharm					
	1534-882	compr. 90 x 300 mg	G	672,-	672,-	101	168
	0766-220	* pr. compr. 1 x 300 mg	G	4,86	4,86		
	0766-220	** pr. compr. 1 x 300 mg	G	3,99	3,99		
B-107		AMOXIPHAR Unicophar					
	1226-075	sir. 80 ml 250 mg/5 ml	G	218,-	218,-	33	54
	0744-433	* pr. sir. 1 x 250 mg/5 ml	G	8,69	8,69		
	0744-433	** pr. sir. 1 x 250 mg/5 ml	G	7,13	7,13		
B-107		AMOXIPHAR 500 Unicophar					
	1218-726	caps. 16 x 500 mg	G	381,-	381,-	57	95
	0744-185	* pr. caps. 1 x 500 mg	G	15,19	15,19		
	0744-185	** pr. caps. 1 x 500 mg	G	12,44	12,44		
B-107		AMOXIPHAR DISPERSIBLE 500 Unicophar					
	1539-089	compr. 16 x 500 mg	G	381,-	381,-	57	95
	0762-781	* pr. compr. 1 x 500 mg	G	15,19	15,19		
	0762-781	** pr. compr. 1 x 500 mg	G	12,44	12,44		
B-15		AEPHAR 25 Unicophar					
	1373-323	compr. 30 x 25 mg	G	159,-	159,-	24	40
	1373-331	compr. 60 x 25 mg	G	254,-	254,-	38	63
	0747-154	* pr. compr. 1 x 25 mg	G	1,80	1,80		
	0747-154	** pr. compr. 1 x 25 mg	G	1,48	1,48		
B-15		AEPHAR 50 Unicophar					
	1373-349	compr. 30 x 50 mg	G	302,-	302,-	45	75
	1373-356	compr. 60 x 50 mg	G	483,-	483,-	72	121
	1378-827	compr. 90 x 50 mg	G	725,-	725,-	109	181
	0747-147	* pr. compr. 1 x 50 mg	G	5,13	5,13		
	0747-147	** pr. compr. 1 x 50 mg	G	4,22	4,22		
B-15		AEPHAR 100 Unicophar					
	1373-364	compr. 30 x 100 mg	G	543,-	543,-	81	136
	1373-372	compr. 60 x 100 mg	G	866,-	866,-	130	216
	1378-819	compr. 90 x 100 mg	G	1.093,-	1.093,-	164	273
	0747-139	* pr. compr. 1 x 100 mg	G	9,22	9,22		
	0747-139	** pr. compr. 1 x 100 mg	G	7,58	7,58		
Cx-5		DIPYPHAR Unicophar					
	1373-406	drag. 100 x 75 mg	G	252,-	252,-	202	202
	0747-170	* pr. drag. 1 x 75 mg	G	1,61	1,61		
	0747-170	** pr. drag. 1 x 75 mg	G	1,32	1,32		
A-13		GLUCOPHAGE Merck					
	0321-612	compr. 60 x 500 mg	R	176,-	176,-	0	0
	0708-081	* pr. compr. 1 x 500 mg	R	2,13	2,13	+ 0,00	+ 0,00
	0708-081	** pr. compr. 1 x 500 mg	R	1,77	1,77		
A-13		GLUCOPHAGE 850 Merck					
	0044-057	compr. 100 x 850 mg	R	352,-	352,-	0	0
	0708-099	* pr. compr. 1 x 850 mg	R	2,57	2,57	+ 0,00	+ 0,00
	0708-099	** pr. compr. 1 x 850 mg	R	2,11	2,11		
B-15		METOPHAR 100 mg Unicophar					
	1517-184	compr. 100 x 100 mg	G	645,-	645,-	97	161

I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, §1 en §19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.

I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, §1er et §19, de la loi coordonnée par l'arrêté royal du 14.7.94 qui ont droit à une intervention majorée de l'assurance.

II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

II = Intervention des autres bénéficiaires.

Crit.	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opm. Obs.	Prijs	Basis van tegemeetk.	I	II
				Prix	Base de rembours.		
B-168		NYOLOL Ciba Vision					
	1300-052	coll. 5 ml 2,5 mg/ml	R	213,-	213,-	32	53
	1300-060	coll. 5 ml 5 mg/ml	R	229,-	229,-	34	57
	0746-016	* pr. coll. 5 ml 2,5 mg/ml	R	155,-	155,-	+ 0,00	+ 0,00
	0746-024	* pr. coll. 5 ml 5 mg/ml	R	167,-	167,-	+ 0,00	+ 0,00
	0746-016	** pr. coll. 5 ml 2,5 mg/ml	R	128,-	128,-		
0746-024	** pr. coll. 5 ml 5 mg/ml	R	137,-	137,-			
B-9		PROPRAPHAR Unicophar					
	1309-798	compr. 100 x 40 mg	C	252,-	252,-	38	63
	0748-384	* pr. compr. 1 x 40 mg	C	1,84	1,84		
0748-384	** pr. compr. 1 x 40 mg	C	1,51	1,51			
B-14		PROPRAPHAR RETARD Unicophar					
	1314-780	caps. 56 x 160 mg	C	547,-	547,-	82	137
	0748-392	* pr. caps. 1 x 160 mg	C	7,13	7,13		
0748-392	** pr. caps. 1 x 160 mg	C	5,86	5,86			
A-27		PROVERA Pharmacia & Upjohn					
	0069-732	compr. 50 x 100 mg	R	1.548,-	1.548,-	0	0
	0839-100	compr. 40 x 250 mg	R	2.499,-	2.499,-	0	0
	0716-019	* pr. compr. 1 x 100 mg	R	27,66	27,66	+ 0,00	+ 0,00
	0728-188	* pr. compr. 1 x 250 mg	R	58,30	58,30	+ 0,00	+ 0,00
	0716-019	** pr. compr. 1 x 100 mg	R	22,72	22,72		
0728-188	** pr. compr. 1 x 250 mg	R	51,13	51,13			

2° au chapitre IV-B:

2° in hoofdstuk IV-B:

Crit.	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opm. Obs.	Prijs	Basis van tegemeetk.	I	II
				Prix	Base de rembours.		
§ 61 C-6		LOMIPHAR Unicophar					
	1561-257	caps. 200 x 2 mg	G	953,-	953,-	375	476
	0764-340	* pr. caps. 1 x 2 mg	G	3,30	3,30		
0764-340	** pr. caps. 1 x 2 mg	G	2,71	2,71			
B-223		LOMIPHAR Unicophar					
	1561-257	caps. 200 x 2 mg	G	953,-	953,-	143	238
	0764-340	* pr. caps. 1 x 2 mg	G	3,30	3,30		
0764-340	** pr. caps. 1 x 2 mg	G	2,71	2,71			
§ 105 B-211		DIPYPHAR Unicophar					
1373-406	drag. 100 x 75 mg	G	252,-	252,-	38	63	
0747-170	* pr. drag. 1 x 75 mg	G	1,84	1,84			
0747-170	** pr. drag. 1 x 75 mg	G	1,51	1,51			

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} octobre 2001.

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2001.

Bruxelles, le 22 août 2001.

Brussel, 22 augustus 2001.