

**Art. 6.** Dans l'article 7, § 12, 1°, b) de l'annexe à l'arrêté royal précité, les mots "de l'article 13, § 1<sup>er</sup>, de la nomenclature (réanimation) : 211046, 211142, 212225, 213021 et 213043" sont remplacés par les mots "de l'article 13, § 1<sup>er</sup>, de la nomenclature (réanimation) : 211046, 211142, 212225, 213021, 213043 et 214045".

**Art. 7.** Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du deuxième mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au *Moniteur belge*.

**Art. 8.** Notre Ministre des Affaires sociales et des Pensions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 19 novembre 2001.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires Sociales et des Pensions,  
F. VANDENBROUCKE

**Art. 6.** In artikel 7, § 12, 1°, b) van de bijlage bij het voormeld koninklijk besluit worden de woorden "van artikel 13, § 1, van de nomenclatuur (reanimatie); 211046, 211142, 212225, 213021 en 213043" vervangen door de woorden "van artikel 13, § 1 van de nomenclatuur (reanimatie) : 211046, 211142, 212225, 213021, 213043 en 214045".

**Art. 7.** Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de tweede maand na die waarin het is bekendgemaakt in het *Belgisch Staatsblad*.

**Art. 8.** Onze Minister van Sociale Zaken en Pensioenen is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 19 november 2001.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Pensioenen,  
F. VANDENBROUCKE

F. 2001 — 3334

[C - 2001/22887]

**27 NOVEMBRE 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, en application de l'article 35<sup>ter</sup> de la loi relative à l'assurance soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994

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<sup>ter</sup>, cinquième alinéa, inséré par la loi du 10 août 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, comme modifié à ce jour;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné le 11 octobre 2001;

Vu l'accord du Ministre du Budget, donné le 19 octobre 2001;

Vu l'urgence, motivée par la circonstance :

— que, conformément à l'article 35<sup>ter</sup> de la loi coordonnée du 14 juillet 1994, le Ministre peut adapter mensuellement la liste afin de tenir compte des réductions volontaires du prix maximum des spécialités pharmaceutiques;

— que cette modification de la liste doit être publiée le plus vite possible afin d'informer à temps les firmes pharmaceutiques, les organismes assureurs, les offices de tarification et les bénéficiaires;

Vu l'avis n° 32.507/1 du Conseil d'Etat, donné le 13 novembre 2001, en application de l'article 84, alinéa 1<sup>er</sup>, 2°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

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

1° au chapitre I<sup>er</sup> :

N. 2001 — 3334

[C - 2001/22887]

**27 NOVEMBER 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, met toepassing van artikel 35<sup>ter</sup> van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994

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<sup>ter</sup>, vijfde lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 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 gewijzigd tot op heden;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 11 oktober 2001;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 19 oktober 2001;

Gelet op het verzoek om spoedbehandeling, gemotiveerd door de omstandigheid :

— dat overeenkomstig artikel 35<sup>ter</sup> van de gecoördineerde wet van 14 juli 1994, de Minister de lijst maandelijks kan aanpassen teneinde rekening te houden met vrijwillige dalingen van de maximumprijs van de farmaceutische specialiteiten;

— dat deze wijziging van de lijst zo vlug mogelijk moet gepubliceerd worden om de farmaceutische bedrijven, de verzekeringsinstellingen, de tarifieringsdiensten en de rechthebbenden tijdig op de hoogte te brengen;

Gelet op advies nr. 32.507/1 van de Raad van State, gegeven op 13 november 2001, met toepassing van artikel 84, eerste lid, 2°, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

**Artikel 1.** In de 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 verpakkingen van de volgende specialiteiten :

1° in hoofdstuk I :

Crit.	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opm.	Prijs	Basis van	I	II
			Obs.	- € - Prix	tegemeetk. € - Base de rembours.		
B-68		ALLOPURINOL-RATIOPHARM 100 mg Ratiopharm					
	1534-866	compr. 100 x 100 mg	G	7,71	7,71	1,16	1,93
	0766-238	* pr. compr. 1 x 100 mg	G	0,0491	0,0491		
	0766-238	** pr. compr. 1 x 100 mg	G	0,0403	0,0403		
B-28		AMICHLOR Boss Pharma					
	1320-308	compr. 100 x 50 mg/5 mg	R	15,25	15,25	2,29	3,81
	0741-215	* pr. compr. 1 x 50 mg/5 mg	R	0,1113	0,1113	+ 0,0000	+ 0,0000
	0741-215	** pr. compr. 1 x 50 mg/5 mg	R	0,0914	0,0914		
B-107		AMOXICLAV BC 125 mg Biochemie					
	1541-440	pulv. pr. susp. or. 60 ml 125 mg/31,25 mg/5 ml	G	3,30	3,30	0,49	0,82
	1541-457	pulv. pr. susp. or. 100 ml 125 mg/31,25 mg/5 ml	G	4,98	4,98	0,75	1,24
B-107		AMOXICLAV BC 250 mg Biochemie					
	1541-549	pulv. pr. susp. or. 60 ml 250 mg/62,5 mg/5 ml	G	6,00	6,00	0,90	1,50
	1541-465	pulv. pr. susp. or. 100 ml 250 mg/62,5 mg/5 ml	G	9,02	9,02	1,35	2,25
B-107		AMOXICLAV BC 500 mg Biochemie					
	1541-556	compr. 16 x 500 mg/125 mg	G	11,90	11,90	1,78	2,97
	0764-225	* pr. compr. 1 x 500 mg/125 mg	G	0,5431	0,5431		
	0764-225	** pr. compr. 1 x 500 mg/125 mg	G	0,4456	0,4456		
B-15		ATENOLOL-RATIOPHARM 100 mg Ratiopharm					
	1569-995	compr. 100 x 100 mg	G	27,27	27,27	4,09	6,82
	0749-705	* pr. compr. 1 x 100 mg	G	0,2079	0,2079		
	0749-705	** pr. compr. 1 x 100 mg	G	0,1707	0,1707		
B-15		ATENOTOP Topgen					
	1542-521	compr. 56 x 100 mg	C	15,84	15,84	2,38	3,96
	0763-508	* pr. compr. 1 x 100 mg	C	0,2064	0,2064		
	0763-508	** pr. compr. 1 x 100 mg	C	0,1696	0,1696		
B-45		CIMETIDINE-RATIOPHARM 400 Ratiopharm					
	1463-819	compr. 56 x 400 mg	G	21,39	21,39	3,21	5,35
	0760-041	* pr. compr. 1 x 400 mg	G	0,2325	0,2325		
	0760-041	** pr. compr. 1 x 400 mg	G	0,1909	0,1909		
B-45		CIMETIDINE-RATIOPHARM 800 Ratiopharm					
	1463-827	compr. 28 x 800 mg	G	21,39	21,39	3,21	5,35
	0760-033	* pr. compr. 1 x 800 mg	G	0,4650	0,4650		
	0760-033	** pr. compr. 1 x 800 mg	G	0,3818	0,3818		
B-107		CO-AMOXI-RATIOPHARM 500/125 Ratiopharm					
	1534-833	compr. 16 x 500 mg/125 mg	G	12,37	12,37	1,86	3,09
	0767-087	* pr. compr. 1 x 500 mg/125 mg	G	0,4925	0,4925		
	0767-087	** pr. compr. 1 x 500 mg/125 mg	G	0,4044	0,4044		

- 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 — € — Prix	Basis van tegemeetk. — € — Base de rembours.	I	II
B-118	1523-935	DOCDOXYCY DISPERS 200 Docpharma compr. 10 x 200 mg	C	10,34	10,34	1,55	2,58
	0764-829	* pr. compr. 1 x 200 mg	C	0,7550	0,7550		
	0764-829	** pr. compr. 1 x 200 mg	C	0,6200	0,6200		
B-25	1559-897	DOCFUROSE Docpharma compr. 10 x 40 mg	G	1,81	1,81	0,27	0,45
	1592-864	compr. 50 x 40 mg	G	6,54	6,54	0,98	1,63
	0763-896	* pr. compr. 1 x 40 mg	G	0,0754	0,0754		
	0763-896	** pr. compr. 1 x 40 mg	G	0,0618	0,0618		
B-23	1524-024	DOCINDAPA 2,5 Docpharma compr. 60 x 2,5 mg	G	10,63	10,63	1,59	2,66
	0764-282	* pr. compr. 1 x 2,5 mg	G	0,0962	0,0962		
	0764-282	** pr. compr. 1 x 2,5 mg	G	0,0790	0,0790		
B-63	1480-664	DOCPIROXI DISPERS Docpharma compr. 30 x 20 mg	G	14,25	14,25	2,14	3,56
	0747-873	* pr. compr. sec. 1 x 20 mg	G	0,2417	0,2417		
	0747-873	** pr. compr. sec. 1 x 20 mg	G	0,1987	0,1987		
B-72	1480-706	DOCSULPIRI Docpharma compr. 12 x 200 mg	G	6,92	6,92	1,04	1,73
	0747-915	* pr. compr. 1 x 200 mg	G	0,3158	0,3158		
	0747-915	** pr. compr. 1 x 200 mg	G	0,2600	0,2600		
B-118	1597-129	DOXYHEXAL 100 mg Hexal compr. (PP/ALU blisters) 10 x 100 mg	G	6,79	6,79	1,02	1,70
	1597-137	compr. (PVC/ALU blisters) 10 x 100 mg	G	6,79	6,79	1,02	1,70
	0766-501	* pr. compr. (PP/ALU blisters) 1 x 100 mg	G	0,3070	0,3070		
	0766-493	* pr. compr. (PVC/ALU blisters) 1 x 100 mg	G	0,3070	0,3070		
	0766-501	** pr. compr. (PP/ALU blisters) 1 x 100 mg	G	0,2520	0,2520		
	0766-493	** pr. compr. (PVC/ALU blisters) 1 x 100 mg	G	0,2520	0,2520		
B-73	1586-296	FLUOXETOP Topgen compr. 28 x 20 mg	G	14,25	14,25	2,14	3,56
	0766-410	* pr. compr. 1 x 20 mg	G	0,1764	0,1764		
	0766-410	** pr. compr. 1 x 20 mg	G	0,1450	0,1450		
B-25	1463-835	FUROSEMID-RATIOPHARM 40 Ratiopharm compr. 50 x 40 mg	G	6,64	6,64	1,00	1,66
	0760-223	* pr. compr. 1 x 40 mg	G	0,0778	0,0778		
	0760-223	** pr. compr. 1 x 40 mg	G	0,0640	0,0640		
B-118	1544-279	MINOCYCLINE BC 50 mg Biochemie compr. 20 x 50 mg	G	9,77	9,77	1,47	2,44
	1544-287	compr. 42 x 50 mg	G	15,96	15,96	2,39	3,99
	0764-902	* pr. compr. 1 x 50 mg	G	0,2488	0,2488		
	0764-902	** pr. compr. 1 x 50 mg	G	0,2043	0,2043		
Cx-9	1526-250	OXYBUTYNINE-RATIOPHARM 5 Ratiopharm compr. 30 x 5 mg	G	4,83	4,83	3,86	3,86
	1526-276	compr. 100 x 5 mg	G	12,92	12,92	10,34	10,34
	0763-987	* pr. compr. 1 x 5 mg	G	0,0772	0,0772		
	0763-987	** pr. compr. 1 x 5 mg	G	0,0634	0,0634		
B-63	1464-130	PIROXITOP Topgen compr. sec. 30 x 20 mg	G	12,37	12,37	1,86	3,09
	0760-330	* pr. compr. sec. 1 x 20 mg	G	0,1660	0,1660		
	0760-330	** pr. compr. sec. 1 x 20 mg	G	0,1363	0,1363		
B-168	1350-404	TIMOLOL FALCON Alcon Couvreur coll. 5 ml 2,5 mg/ml	G	5,18	5,18	0,78	1,29
	1350-396	coll. 5 ml 5 mg/ml	G	5,58	5,58	0,84	1,39
	0747-238	* pr. coll. 5 ml 2,5 mg/ml	G	3,7800	3,7800		
	0747-246	* pr. coll. 5 ml 5 mg/ml	G	4,0700	4,0700		
	0747-238	** pr. coll. 5 ml 2,5 mg/ml	G	3,1100	3,1100		
	0747-246	** pr. coll. 5 ml 5 mg/ml	G	3,3400	3,3400		

Crit.	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opm. Obs.	Prijs — € — Prix	Basis van tegemeetk. — € — Base de rembours.	I	II
§ 10							
A-7		ANDROCUR Schering					
	0019-554	compr. 50 x 50 mg	R	40,51	40,51	0,00	0,00
	0726-190	* pr. compr. 1 x 50 mg	R	0,7380	0,7380	+ 0,0000	+ 0,0000
	0726-190	** pr. compr. 1 x 50 mg	R	0,6062	0,6062		
B-194		ANDROCUR Schering					
	0019-554	compr. 50 x 50 mg	R	40,51	40,51	6,08	9,79
	0726-190	* pr. compr. 1 x 50 mg	R	0,7380	0,7380	+ 0,0000	+ 0,0000
	0726-190	** pr. compr. 1 x 50 mg	R	0,6062	0,6062		
§ 16							
A-1		TICLOPIDIN-RATIOPHARM 250 Ratiopharm					
	1534-858	compr. 60 x 250 mg	G	29,70	29,70	0,00	0,00
	0767-046	* pr. compr. 1 x 250 mg	G	0,3855	0,3855		
	0767-046	** pr. compr. 1 x 250 mg	G	0,3167	0,3167		
B-217		TICLOPIDIN-RATIOPHARM 250 Ratiopharm					
	1534-858	compr. 60 x 250 mg	G	29,70	29,70	4,45	7,42
	0767-046	* pr. compr. 1 x 250 mg	G	0,3855	0,3855		
	0767-046	** pr. compr. 1 x 250 mg	G	0,3167	0,3167		
§197							
B-249		OXYBUTYNINE-RATIOPHARM 5 Ratiopharm					
	1526-250	compr. 30 x 5 mg	G	4,83	4,83	0,72	1,21
	1526-276	compr. 100 x 5 mg	G	12,92	12,92	1,94	3,23
	0763-987	* pr. compr. 1 x 5 mg	G	0,0772	0,0772		
	0763-987	** pr. compr. 1 x 5 mg	G	0,0634	0,0634		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du deuxième mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au *Moniteur belge*, le 27 novembre 2001.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking de eerste dag van de tweede maand na die waarin het is bekendgemaakt in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 27 november 2001.

F. VANDENBROUCKE

F. 2001 — 3335

[C - 2001/22880]

27 NOVEMBRE 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, en application de l'article 35ter de la loi relative à l'assurance soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994

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 35ter, modifié par la loi du 10 août 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, comme modifié à ce jour;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné le 1<sup>er</sup> octobre 2001;

Vu l'accord du Ministre du Budget, donné le 15 octobre 2001;

Vu l'urgence motivée par le fait que, conformément à l'article 35ter de la loi coordonnée du 14 juillet 1994, une nouvelle base de remboursement doit être fixée pour les spécialités pharmaceutiques qui répondent aux conditions décrites dans cet article le 1<sup>er</sup> janvier 2002 et que cette modification de la liste doit être publiée au courant du deuxième mois précédent la date d'entrée en vigueur afin d'informer les firmes pharmaceutiques, les organismes assureurs, les offices de tarification et les bénéficiaires à temps;

N. 2001 — 3335

[C - 2001/22880]

27 NOVEMBER 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, met toepassing van artikel 35ter van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994

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 35ter, gewijzigd bij de wet van 10 augustus 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 gewijzigd tot op heden;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 1 oktober 2001;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 15 oktober 2001;

Gelet op het verzoek om spoedbehandeling, gemotiveerd door de omstandigheid dat overeenkomstig artikel 35ter van de gecoördineerde wet van 14 juli 1994, op 1 januari 2002 een nieuwe basis van tegemoetkoming moet vastgesteld worden voor de farmaceutische specialiteiten die beantwoorden aan de in dit artikel beschreven voorwaarden en dat deze wijziging van de lijst moet gepubliceerd worden in de loop van de tweede maand die voorafgaat aan de datum van inwerkingtreding om de farmaceutische bedrijven, de verzekeringsinstellingen, de tarifieringsdiensten en de rechthebbenden tijdig op de hoogte te brengen;