

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2004 — 4427

[C — 2004/22887]

**5 NOVEMBER 2004.** — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

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 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 9 juli 2004, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wet van 22 december 2003;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 22 juni 2004, op 6 en 27 juli 2004 en op 10 en 24 augustus 2004;

Gelet op de adviezen van de Inspecteur van Financiën;

Gelet op de akkoordbevindingen van Onze Minister van Begroting;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers;

Bij ontstentenis van een beslissing van de Minister binnen een termijn van 90 dagen, wat betreft de specialiteiten ACTOSOLV, EXACYL, NEGABAN, PRE-PAR en UROKINASE, heeft de gemachtigde ambtenaar de aanvrager hiervan op de hoogte gebracht op 15 september 2004;

Bij ontstentenis van een beslissing van de Minister binnen een termijn van 180 dagen, wat betreft de specialiteiten AMOXICILLINE SANDOZ, CARVEDILOL EG, CO-LISINOPRIL SANDOZ, OMEPRAZOL EG, PAROXETINE SANDOZ 20 mg en PROGOR, heeft de gemachtigde ambtenaar de aanvragers hiervan op de hoogte gebracht op 15 september 2004;

Gelet op advies nr 37.746/1 van de Raad van State, gegeven op 28 oktober 2004, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1<sup>o</sup>, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

**Artikel 1.** In de bijlage I van het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

F. 2004 — 4427

[C — 2004/22887]

**5 NOVEMBRE 2004.** — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

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 35bis, § 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 9 juillet 2004, et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par la loi du 22 décembre 2003;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 22 juin 2004, les 6 et 27 juillet 2004 et les 10 et 24 août 2004;

Vu les avis émis par l'Inspecteur des Finances;

Vu les accords du Ministre du Budget;

Vu les notifications aux demandeurs ;

A défaut de décision du Ministre dans le délai de 90 jours, concernant les spécialités ACTOSOLV, EXACYL, NEGABAN, PRE-PAR et UROKINASE, le fonctionnaire délégué en a informé le demandeur le 15 septembre 2004;

A défaut de décision du Ministre dans le délai de 180 jours, concernant les spécialités AMOXICILLINE SANDOZ, CARVEDILOL EG, CO-LISINOPRIL SANDOZ, OMEPRAZOL EG, PAROXETINE SANDOZ 20 mg et PROGOR, le fonctionnaire délégué en a informé les demandeurs le 15 septembre 2004;

Vu l'avis n°37.746/1 du Conseil d'Etat, donné le 28 octobre 2004, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 1<sup>o</sup>, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I<sup>re</sup> de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

## 1° in hoofdstuk I

## 1° au chapitre I:

## 1) de volgende specialiteiten invoegen:

## 1) insérer les spécialités suivantes:

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen	Opm.	Prijs	Basis van tegemoetk.	I	II
		Dénomination et conditionnements	Obs.	Prix	Base de rembours.		
B-107	2114-346	AMOXICILLINE SANDOZ 250 mg Sandoz pulv. pr. susp. or. 100 ml 250 mg/5 ml	G	5,12	5,12	0,77	1,28
	0778-068	* pr. susp. or. 1 x 250 mg/5 ml	G	0,1470	0,1470		
	0778-068	** pr. susp. or. 1 x 250 mg/5 ml	G	0,1205	0,1205		
B-16	2166-650	CARVEDILOL EG Eurogenerics compr. 14 x 12,5 mg	G	5,40	5,40	0,81	1,35
B-73	2166-692	CITALOPRAM SANDOZ 20 mg Sandoz compr. 98 x 20 mg	G	41,42	41,42	6,21	10,35
	0775-791	* pr. compr. 1 x 20 mg	G	0,3710	0,3710		
	0775-791	** pr. compr. 1 x 20 mg	G	0,3047	0,3047		
B-21		CO-LISINOPRIL SANDOZ 20 mg/12,5 mg Sandoz					
	2116-903	compr. 56 x 20 mg/12,5 mg	G	22,73	22,73	3,41	5,68
	0778-084	* pr. compr. 1 x 20 mg/12,5 mg	G	0,2723	0,2723		
	0778-084	** pr. compr. 1 x 20 mg/12,5 mg	G	0,2238	0,2238		
B-134		DOCFLUCONAZOL Docpharma					
	2154-755	caps. 10 x 50 mg	G	23,77	23,77	3,57	5,94
	2154-748	caps. 1 x 150 mg	G	7,97	7,97	1,20	1,99
	2154-730	caps. 10 x 200 mg	G	65,50	65,50	6,70	10,00
	0778-316	* pr. caps. 1 x 50 mg	G	1,6520	1,6520		
	0778-324	* pr. caps. 1 x 150 mg	G	4,0500	4,0500		
	0778-332	* pr. caps. 1 x 200 mg	G	6,0640	6,0640		
	0778-316	** pr. caps. 1 x 50 mg	G	1,3570	1,3570		
	0778-324	** pr. caps. 1 x 150 mg	G	3,3300	3,3300		
	0778-332	** pr. caps. 1 x 200 mg	G	5,3530	5,3530		

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.

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen	Opm.	Prijs	Basis van tegemoetk.	I	II
		Dénomination et conditionnements	Obs.	Prix	Base de rembours.		
B-21		KELATORYN Kela					
	2065-696	compr. 60 x 25 mg	G	13,13	13,13	1,97	3,28
	2051-530	compr. 60 x 50 mg	G	16,09	16,09	2,41	4,02
	2051-480	compr. 60 x 100 mg	G	19,21	19,21	2,88	4,80
	0775-023	* pr. compr. 1 x 25 mg	G	0,1045	0,1045		
	0775-031	* pr. compr. 1 x 50 mg	G	0,1888	0,1888		
	0775-049	* pr. compr. 1 x 100 mg	G	0,2918	0,2918		
	0775-023	** pr. compr. 1 x 25 mg	G	0,0858	0,0858		
	0775-031	** pr. compr. 1 x 50 mg	G	0,1550	0,1550		
	0775-049	** pr. compr. 1 x 100 mg	G	0,2397	0,2397		
B-23		KELIURET 2,5 mg Kela					
	2065-712	compr. 20 x 2,5 mg	G	4,33	4,33	0,65	1,08
	2065-720	compr. 60 x 2,5 mg	G	10,39	10,39	1,56	2,60
	0778-225	* pr. compr. 1 x 2,5 mg	G	0,0918	0,0918		
	0778-225	** pr. compr. 1 x 2,5 mg	G	0,0755	0,0755		
B-240		MERCK-MOXONIDINE 0,2 mg Merck					
	2168-573	compr. 100 x 0,2 mg	G	24,27	24,27	3,64	6,07
	0777-649	* pr. compr. 1 x 0,2 mg	G	0,1714	0,1714		
	0777-649	** pr. compr. 1 x 0,2 mg	G	0,1408	0,1408		
B-48		OMEPRAZOL EG 10 mg Eurogenerics					
	2141-158	caps. 28 x 10 mg	G	15,92	15,92	2,39	3,98
	2141-224	caps. 56 x 10 mg	G	25,47	25,47	3,82	6,37
	0778-001	* pr. caps. 1 x 10 mg	G	0,3320	0,3320		
	0778-001	** pr. caps. 1 x 10 mg	G	0,2727	0,2727		
B-73		PAROXETINE-RATIOPHARM 30 mg Ratiopharm					
	1776-608	compr. 28 x 30 mg	G	30,08	30,08	4,51	7,52
	0778-282	* pr. compr. 1 x 30 mg	G	0,8432	0,8432		
	0778-282	** pr. compr. 1 x 30 mg	G	0,6925	0,6925		
B-73		PAROXETINE SANDOZ Sandoz					
	2162-915	compr. 28 x 20 mg	G	25,03	25,03	3,75	6,26
	0778-019	* pr. compr. 1 x 20 mg	G	0,5159	0,5159		
	0778-019	** pr. compr. 1 x 20 mg	G	0,4238	0,4238		
B-20		PROGOR 180 mg S.M.B.					
	2159-291	caps. 56 x 180 mg		20,00	20,00	3,00	5,00
	0761-411	* pr. caps. 1 x 180 mg		0,2607	0,2607		
	0761-411	** pr. caps. 1 x 180 mg		0,2141	0,2141		
B-20		PROGOR 300 mg S.M.B.					
	2159-309	caps. 56 x 300 mg		30,00	30,00	4,50	7,50
	0746-719	* pr. caps. 1 x 300 mg		0,4136	0,4136		
	0746-719	** pr. caps. 1 x 300 mg		0,3398	0,3398		
B-168		TIMOPTOLGEL OCUMETER PLUS 0,25% Merck Sharp & Dohme					
	2151-314	coll. 2,5 ml 2,5 mg/ml	R	7,86	5,82	2,91	3,49
	0778-290	* pr. coll. 2,5 ml 2,5 mg/ml	R	5,7400	4,2400	+ 1,5000	+ 1,5000
	0778-290	** pr. coll. 2,5 ml 2,5 mg/ml	R	4,7100	3,4800		
B-168		TIMOPTOLGEL OCUMETER PLUS 0,5% Merck Sharp & Dohme					
	2151-306	coll. 2,5 ml 5 mg/ml	R	8,43	6,24	3,13	3,75
	0778-308	* pr. coll. 2,5 ml 5 mg/ml	R	6,1600	4,5500	+ 1,6100	+ 1,6100
	0778-308	** pr. coll. 2,5 ml 5 mg/ml	R	5,0600	3,7400		

2) als volgt de inschrijving wijzigen van de volgende specialiteiten:

2) modifier comme suit l'inscription des spécialités suivantes:

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen	Opm.	Prijs	Basis van tegemoetk.	I	II
		Dénomination et conditionnements	Obs.	Prix	Base de rembours.		
B-21		CO-LISINOPRIL BEXAL 10/12,5 mg Bexal					
	0777-482	* pr. compr. 1 x 10 mg/12,5 mg	G	0,1579	0,1579		
	0777-482	** pr. compr. 1 x 10 mg/12,5 mg	G	0,1296	0,1296		

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opm. Obs.	Prijs	Basis van tegemeetk.	I	II
				Prix	Base de rembours.		
B-21	0777-474	CO-LISINOPRIL BEXAL 20/12,5 mg Bexal					
	0777-474	* pr. compr. 1 x 20 mg/12,5 mg	G	0,3159	0,3159		
	0777-474	** pr. compr. 1 x 20 mg/12,5 mg	G	0,2595	0,2595		
B-37	0815-456	EXACYL Bournonville Pharma					
	0829-408	amp. inj. 5 x 500 mg/5 ml		9,19	9,19	1,38	2,30
	0808-840	compr. 50 x 250 mg		14,00	14,00	2,10	3,50
	0398-610	compr. 100 x 250 mg		23,59	23,59	3,54	5,90
	0086-470	compr. 20 x 500 mg		12,99	12,99	1,95	3,25
	0706-895	amp. b. 10 x 1 g/10 ml		13,75	13,75	2,06	3,44
	0706-895	* pr. amp. inj. 1 x 500 mg/5 ml		1,3420	1,3420		
	0706-903	* pr. compr. 1 x 250 mg		0,1722	0,1722		
	0739-029	* pr. compr. 1 x 500 mg		0,4740	0,4740		
	0727-024	* pr. amp. b. 1 x 1 g/10 ml		1,0040	1,0040		
	0706-895	** pr. amp. inj. 1 x 500 mg/5 ml		1,1020	1,1020		
	0706-903	** pr. compr. 1 x 250 mg		0,1414	0,1414		
	0739-029	** pr. compr. 1 x 500 mg		0,3895	0,3895		
0727-024	** pr. amp. b. 1 x 1 g/10 ml		0,8250	0,8250			
B-109	0728-162	NEGABAN Belpharma					
	0728-170	* pr. fl. I.V.-I.M. 1 x 1 g		22,6100	22,6100		
	0728-170	* pr. fl. I.V. - perf. 1 x 2 g		40,7300	40,7300		
	0728-162	** pr. fl. I.V.-I.M. 1 x 1 g		18,5700	18,5700		
0728-170	** pr. fl. I.V. - perf. 1 x 2 g		33,6200	33,6200			
B-73	1776-590	PAROXETINE-RATIOPHARM 20 mg Ratiopharm					
	0774-539	compr. 28 x 20 mg	G	25,00	25,00	3,75	6,25
	0774-539	* pr. compr. 1 x 20 mg	G	0,6436	0,6436		
	0774-539	** pr. compr. 1 x 20 mg	G	0,5286	0,5286		
B-94	0071-217	PRE-PAR Bournonville Pharma					
	0079-483	amp. inj. 1 x 50 mg/5 ml		5,41	5,41	0,81	1,35
	0715-532	compr. 40 x 10 mg		30,83	30,83	4,62	7,71
	0715-532	* pr. amp. inj. 1 x 50 mg/5 ml		3,9500	3,9500		
	0715-540	* pr. compr. 1 x 10 mg		0,6280	0,6280		
	0715-532	** pr. amp. inj. 1 x 50 mg/5 ml		3,2400	3,2400		
	0715-540	** pr. compr. 1 x 10 mg		0,5160	0,5160		

3) de volgende specialiteiten schrappen:

3) supprimer les spécialités suivantes:

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen
		Dénomination et conditionnements
B-20	2154-821	AMLODIPINE BEXAL 5 mg Bexal compr. 50 x 5 mg
B-20	2154-839	AMLODIPINE BEXAL 10 mg Bexal compr. 50 x 10 mg
B-21	2155-307	CAPTOPRIL BEXAL 6,25 mg Bexal compr. 30 x 6,25 mg
	0776-880	* pr. compr. 1 x 6,25 mg
	0776-880	** pr. compr. 1 x 6,25 mg
Cx-2	0669-747	CILEST Janssen-Cilag compr. 3 x 21
	0733-121	* pr. compr. 1 x 21
	0733-121	** pr. compr. 1 x 21
B-21	2157-311	CO-LISINOPRIL BEXAL 10/12,5 mg Bexal compr. 100 x 10 mg/12,5 mg
B-21	2157-337	CO-LISINOPRIL BEXAL 20/12,5 mg Bexal compr. 100 x 20 mg/12,5 mg
A-27	0047-811	HONVAN Baxter amp. inj. 10 x 250 mg/5 ml
	0047-803	compr. 50 x 100 mg
	0708-594	* pr. amp. inj. 1 x 250 mg/5 ml
	0708-602	* pr. compr. 1 x 100 mg
	0708-594	** pr. amp. inj. 1 x 250 mg/5 ml
	0708-602	** pr. compr. 1 x 100 mg

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements
A-24		METHOTREXATUM Pharmacia
	0746-917	* pr. vial inj. 1 x 500 mg/20 ml
	0762-369	* pr. vial inj. 1 x 1000 mg/10 ml
	0746-917	** pr. vial inj. 1 x 500 mg/20 ml
	0762-369	** pr. vial inj. 1 x 1000 mg/10 ml
Cx-2		OVYSMEN Janssen-Cilag
	0064-964	compr. 3 x 21
	0732-958	* pr. compr. 1 x 21
	0732-958	** pr. compr. 1 x 21
B-159		PANNOCORT Pannoc Chemie
	0686-212	ungt. 30 g 10 mg/g
	0734-046	* pr. ungt. 1 x 10 mg/g
	0734-046	** pr. ungt. 1 x 10 mg/g
Cx-2		TRINOVUM Janssen-Cilag
	0091-124	compr. 3 x 21
	0733-022	* pr. compr. 1 x 21
	0733-022	** pr. compr. 1 x 21
A-26		VINCRISTINUM Pharmacia
	1349-547	fl. sol. inj. 1 x 1 mg/ml
	1349-554	fl. sol. inj. 1 x 2 mg/2 ml
	0747-386	* pr. fl. sol. inj. 1 x 1 mg/ml
	0747-394	* pr. fl. sol. inj. 1 x 2 mg/2 ml
	0747-386	** pr. fl. sol. inj. 1 x 1 mg/ml
	0747-394	** pr. fl. sol. inj. 1 x 2 mg/2 ml

## 2° in hoofdstuk IV-B:

- 1) in § 44-a), als volgt de inschrijving wijzigen van de volgende specialiteit:

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opm. Obs.	Prijs Prix	Basis van tegemoetk. Base de rembours.	I	II
A-16		NEGABAN Belpharma					
	0728-162	* pr. fl. I.V.-I.M. 1 x 1 g		22,6100	22,6100		
	0728-170	* pr. fl. I.V. - perf. 1 x 2 g		40,7300	40,7300		

## 2° au chapitre IV-B:

- 1) au § 44-a), modifier comme suit l'inscription de la spécialité suivante:

- 2) in § 51-a), de volgende specialiteit invoegen:

- 2) au § 51-a), insérer la spécialité suivante:

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opm. Obs.	Prijs Prix	Basis van tegemoetk. Base de rembours.	I	II
A-55		VIRATOP 800 Topgen					
	1549-617	compr. 35 x 800 mg	G	29,73	29,73	0,00	0,00
	0778-365	* pr. compr. 1 x 800 mg	G	0,6054	0,6054		
	0778-365	** pr. compr. 1 x 800 mg	G	0,4974	0,4974		

- 3) in § 51-b), de volgende specialiteit invoegen:

- 3) au § 51-b), insérer la spécialité suivante:

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opm. Obs.	Prijs Prix	Basis van tegemoetk. Base de rembours.	I	II
B-135		VIRATOP 800 Topgen					
	1549-617	compr. 35 x 800 mg	G	29,73	29,73	4,46	7,43
	0778-365	* pr. compr. 1 x 800 mg	G	0,6054	0,6054		
	0778-365	** pr. compr. 1 x 800 mg	G	0,4974	0,4974		

4) in § 65, de volgende specialiteit invoegen:

4) au § 65, insérer la spécialité suivante:

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen	Opm.	Prijs	Basis van tegemoetk.	I	II
		Dénomination et conditionnements	Obs.	Prix	Base de rembours.		
A-14	0778-266	NEORECORMON Roche * pr. s. i.v./s.c. 30.000 I.U./0,6 ml		381,2925	381,2925		
	0778-266	** pr. s. i.v./s.c. 30.000 I.U./0,6 ml		379,5150	379,5150		

5) in § 133, de volgende specialiteit invoegen:

5) au § 133, insérer la spécialité suivante:

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen	Opm.	Prijs	Basis van tegemoetk.	I	II
		Dénomination et conditionnements	Obs.	Prix	Base de rembours.		
A-53	2154-755	DOCFLUCONAZOL Docpharma caps. 10 x 50 mg	G	23,77	23,77	0,00	0,00
	2154-730	caps. 10 x 200 mg	G	65,50	65,50	0,00	0,00
	0778-316	* pr. caps. 1 x 50 mg	G	1,6520	1,6520		
	0778-332	* pr. caps. 1 x 200 mg	G	6,0640	6,0640		
	0778-316	** pr. caps. 1 x 50 mg	G	1,3570	1,3570		
	0778-332	** pr. caps. 1 x 200 mg	G	5,3530	5,3530		

6) in § 174, als volgt de inschrijving wijzigen van de volgende specialiteiten:

6) au § 174, modifier comme suit l'inscription des spécialités suivantes:

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen	Opm.	Prijs	Basis van tegemoetk.	I	II
		Dénomination et conditionnements	Obs.	Prix	Base de rembours.		
B-35	0732-263	ACTOSOLV Belpharma * pr. fl. inj. 1 x 100.000 I.U.		73,6400	73,6400		
	0739-839	* pr. fl. inj. 1 x 600.000 I.U.		375,5300	375,5300		
	0732-263	** pr. fl. inj. 1 x 100.000 I.U.		66,5300	66,5300		
	0739-839	** pr. fl. inj. 1 x 600.000 I.U.		368,4200	368,4200		
B-35	0742-536	UROKINASE Bournonville Pharma * pr. fl. lyoph. I.V. 1 x 100.000 U.I. + solv.		73,1800	73,1800		
	0742-544	* pr. fl. lyoph. I.V. 1 x 300.000 U.I. + solv.		189,3800	189,3800		
	0742-536	** pr. fl. lyoph. I.V. 1 x 100.000 U.I. + solv.		66,0700	66,0700		
	0742-544	** pr. fl. lyoph. I.V. 1 x 300.000 U.I. + solv.		182,2700	182,2700		

7) in § 207, de volgende specialiteiten invoegen:

7) au § 207, insérer les spécialités suivantes:

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen	Opm.	Prijs	Basis van tegemoetk.	I	II
		Dénomination et conditionnements	Obs.	Prix	Base de rembours.		
A-60		VLOEIBARE MEDISCHE ZUURSTOF HOEKLOOS (mobiele cryogene tanks) Hoekloos					
	2170-025	OXYGENE MEDICAL LIQUIDE HOEKLOOS (tank cryogène mobile)					
	0778-373	1 m <sup>3</sup>	M	6,57	6,57	0,00	0,00
	0778-373	* pr. 1 m <sup>3</sup>		6,3800	6,3800		
	0778-373	** pr. 1 m <sup>3</sup>		5,2400	5,2400		
A-60		VLOEIBARE MEDISCHE ZUURSTOF HOEKLOOS (cryogene recipient) Hoekloos					
		OXYGENE MEDICAL LIQUIDE HOEKLOOS (récipient cryogène)					
	2170-033	1 m <sup>3</sup>	M	6,57	6,57	0,00	0,00
	0778-381	* pr. 1 m <sup>3</sup>		6,3800	6,3800		
	0778-381	** pr. 1 m <sup>3</sup>		5,2400	5,2400		

8) als volgt de vergoedinsvoorwaarden van § 213 aanvullen :

*h)* De specialiteit vermeldt in *k)* komt slechts voor vergoeding in aanmerking, als ze wordt toegediend, in een dosis van één ampul per dag, en in het geval dat een parenterale toediening van H<sub>2</sub>-antihistaminica ondoeltreffend is gebleken en de toediening van een protonpompremmer langs orale weg of via maagsonde onmogelijk is om medische of chirurgische reden, voor de behandeling van één van de volgende situaties :

— peptische oesofagitis graad III en IV, die voldoet aan de voorwaarden van punt *a)*-5;

— aanhoudende gastro-oesofagale reflux bij een rechthebbende met een maagsonde;

*i)* De bewijsstukken die aantonen dat aan de voorwaarden, bedoeld onder *h)* is voldaan, moeten door de voorschrijvende geneesheer ter beschikking worden gehouden van de adviserende geneesheer.

*j)* De vergoeding, bedoeld onder *h)* kan enkel worden toegekend als er geen gelijktijdig toediening is van specialiteiten, aangenomen volgens vergoedingsgroepen B-45, B-48, B-49 of B-231, of magistrale bereidingen waarin één of meer van de werkzame bestanddelen van deze specialiteiten verwerkt zijn.

**k) Betrokken specialiteit:**

8) compléter les modalités de remboursement du § 213 comme suit :

*h)* La spécialité reprise au point *k)* ne fait l'objet d'un remboursement, que si elle est administrée, à raison d'une dose d'une ampoule par jour, et ce si l'administration parenterale des antihistaminiques H<sub>2</sub> est inefficace et que l'administration d'un inhibiteur de pompe à protons par voie orale ou par sonde gastrique est impossible pour une raison médicale ou chirurgicale, pour le traitement d'une des situations suivantes :

— oesophagite peptique de grade III et IV ; remplissant les conditions du point *a)*-5;

— reflux gastro-oesophagien perpétuel chez un bénéficiaire avec une sonde gastrique;

*i)* Les éléments de preuve démontrant que les conditions, décrites au point *h)*, sont remplies doivent être gardés, par le médecin prescripteur, à la disposition du médecin-conseil.

*j)* Le remboursement, décrit au point *h)*, n'est accordé que s'il n'y a pas d'administration simultanée avec des spécialités, reprises dans les groupes de remboursement B-45, B-48, B-49 ou B-231, ou avec des préparations magistrales contenant un ou plusieurs principes actifs appartenant à l'une de ces spécialités.

**k) Spécialité concernée:**

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opm. Obs.	Prijs	Basis van tegemoetk.	I	II
				Prix	Base de rembours.		
B-48		NEXIAM I.V. 40 mg AstraZeneca					
	0778-357	* pr. fl. I.V. 1 x 40 mg		7,2300	7,2300		
	0778-357	** pr. fl. I.V. 1 x 40 mg (1)		6,5190	6,5190		

(1) Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par flacon.

(1) Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per flacon.

9) in § 218-1°, 2° en 3°, de volgende specialiteit invoegen:

9) au § 218-1°, 2° et 3°, insérer la spécialité suivante:

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opm. Obs.	Prijs	Basis van tegemoetk.	I	II
				Prix	Base de rembours.		
A-14		ARANESP 500 µg Amgen					
	0778-100	* pr. ser.-spuit 1 x 500 µg		1.166,6400	1.166,6400		
	0778-100	** pr. ser.-spuit 1 x 500 µg		1.159,5300	1.159,5300		

10) de volgende specialiteiten schrappen:

10) supprimer les spécialités suivantes:

Cat.	Code	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements
§ 50	B-122	FUCIDIN I.V. Leo  0736-876  * pr. vial I.V. 1 x 500 mg + solv.  0736-876  ** pr. vial I.V. 1 x 500 mg + solv.
§ 76	A-3	FACTEUR VIII HUMAIN CONCENTRE DCF-Croix Rouge GECONCENTREERDE MENSELIJKE FAKTOR VIII CAF-Rode Kruis  0435-230  fl. inj.: pr. I.U.  0734-327  * pr. fl. inj.: pr. I.U.  0734-327  ** pr. fl. inj.: pr. I.U.

**Art. 2.** 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*.

Brussel, 5 november 2004.

R. DEMOTTE

**Art. 2.** 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*.

Bruxelles, le 5 novembre 2004.

R. DEMOTTE

## GEMEENSCHAPS- EN GEWESTREGERINGEN GOUVERNEMENTS DE COMMUNAUTE ET DE REGION GEMEINSCHAFTS- UND REGIONALREGIERUNGEN

### VLAAMSE GEMEENSCHAP — COMMUNAUTE FLAMANDE

#### MINISTERIE VAN DE VLAAMSE GEMEENSCHAP

N. 2004 — 4428

[C — 2004/36701]

#### 7 MEI 2004. — Decreet betreffende de Huizen van het Nederlands (1)

Het Vlaams Parlement heeft aangenomen en Wij, Regering, bekrachtigen hetgeen volgt :  
Decreet betreffende de Huizen van het Nederlands.

#### HOOFDSTUK I. — *Inleidende bepalingen*

**Artikel 1.** Dit decreet regelt een gemeenschapsaangelegenheid.

**Art. 2.** Voor de toepassing van dit decreet wordt verstaan onder :

1° antenne : een vestigingsplaats van een Huis van het Nederlands;

2° centrum : in zoverre zij NT2 aanbieden één der volgende entiteiten :

a) een centrum voor basiseducatie, bedoeld in het decreet van 12 juli 1990 houdende de regeling van basiseducatie voor laaggeschoolde volwassenen,

b) een centrum voor volwassenenonderwijs, bedoeld in het decreet van 2 maart 1999 tot regeling van een aantal aangelegenheden van het volwassenenonderwijs,

c) een talencentrum ingericht bij een universiteit in de zin van het decreet van 13 juli 1991 betreffende de universiteiten in de Vlaamse Gemeenschap,

d) een SYNTRA-opleidingsplaats, zijnde een centrum voor vorming van zelfstandigen en kleine en middelgrote ondernemingen, bedoeld in artikelen 57 tot en met 61 van het decreet van 23 januari 1991 betreffende de vorming en de begeleiding van de zelfstandigen in de kleine en middelgrote ondernemingen,

e) een centrum voor beroepsopleiding van de Vlaamse Dienst voor Arbeidsbemiddeling, bedoeld in artikel 85 van het besluit van de Vlaamse Regering van 21 december 1988 houdende de organisatie van de arbeidsbemiddeling en de beroepsopleiding;

3° cursisten : kandidaat-cursisten of cursisten;

4° doorverwijzen : het oriënteren van een cursist naar het meest gepaste aanbod NT2. Deze oriëntering is enkel bindend op het vlak van de niveaubepaling;

5° NT2 : de opleiding Nederlands als tweede taal;

6° onthaalbureau : een bureau, bedoeld in artikel 6 of 7, § 2, van het decreet van 28 februari 2003 betreffende het Vlaamse inburgeringsbeleid;

7° organieke personeelsleden : personeelsleden die fungeren op de personeelsformatie van een Huis van het Nederlands.

#### HOOFDSTUK II. — *Missie*

**Art. 3. § 1.** De Huizen van het Nederlands hebben als doelstelling :

1° het optimaliseren van de dienstverlening ten aanzien van anderstaligen die aan de voltijdse leerplicht voldaan hebben en die Nederlands willen leren gericht op sociale, professionele of educatieve redzaamheid.

De Huizen van het Nederlands oriënteren deze anderstaligen op een deskundige en neutrale wijze naar het meest gepaste aanbod NT2 en dragen zo bij tot de integratie van anderstalige volwassenen en tot de inburgering van de anderstalige nieuwkomers in de Vlaamse samenleving;

2° het bijdragen tot het optimaliseren van het aanbod, door :

a) het verwerven van een zo volledig mogelijk overzicht van vraag, aanbod, uitval (en reden tot uitval), doorstroom en wachtlijsten;

b) het signaleren van knelpunten, behoeften en oplossingen aan de overheid;

c) het optimaliseren van de afstemming van het aanbod NT2 tussen de verschillende centra;

3° het ontwikkelen en opvolgen van een objectief meet- en registratie-instrumentarium.

§ 2. Vanaf 1 januari 2005 kunnen de centra slechts in aanmerking worden genomen voor financiering of subsidiëring indien zij de uitsluitende bevoegdheid van de Huizen van het Nederlands met betrekking tot de organisatie en coördinatie van intake, testing en doorverwijzing van cursisten die niet beschikken over een studiebewijs NT2 aanvaarden.