

FEDERALE OVERHEIDSDIENST ECONOMIE,
K.M.O., MIDDENSTAND EN ENERGIE

N. 2008 — 2260 [C — 2008/11278]

16 JUNI 2008. — Ministerieel besluit houdende het uit de handel nemen en het verbod van het op de markt brengen van de opplooibare buggy Minimax 1005, geproduceerd door de firma ATATEX

De Minister van Klimaat en Energie,

Gelet op de wet van 9 februari 1994 betreffende de veiligheid van producten en diensten, de artikelen 2 en 4, gewijzigd bij de wetten van 4 april 2001 en 18 december 2002;

Overwegende dat dit product moet veilig zijn voor jonge kinderen;

Overwegende dat dit product werd getest door een labo volgens de norm EN 1888 2003;

Overwegende dat er tijdens dit onderzoek is gebleken dat dit wandelwagentje plotseling kan toevouwen;

Overwegende dat, overeenkomstig het artikel 4 van de wet van 9 februari 1994 betreffende de veiligheid van producten en diensten, ATATEX, de producent van dit product, aan de hand van een aangetekende brief van 10 april 2008 op de hoogte werd gebracht van de non-conformiteit van zijn product;

Overwegende dat die brief geldt als raadpleging in de zin van het artikel 4, § 2 van de wet van 9 februari 1994 betreffende de veiligheid van producten en diensten;

Overwegende dat de producent die brief niet in ontvangst heeft genomen;

Overwegende dat het dus noodzakelijk is, in het belang van de veiligheid van de consument, te vermijden dat dit product opnieuw op de Belgische markt komt,

Besluit :

Artikel 1. Het op de markt brengen van de opplooibare buggy Minimax 1005, geproduceerd door de firma ATATEX, wordt verboden.

Art. 2. Het in artikel 1 vermelde product moet worden uit de handel genomen.

Art. 3. Dit besluit treedt in werking op de dag waarop het in het *Belgisch Staatsblad* wordt bekendgemaakt.

Brussel, 16 juni 2008.

P. MAGNETTE

SERVICE PUBLIC FEDERAL ECONOMIE,
P.M.E., CLASSES MOYENNES ET ENERGIE

F. 2008 — 2260 [C — 2008/11278]

16 JUIN 2008. — Arrêté ministériel portant retrait et interdiction de la mise sur le marché de la poussette-canne Minimax 1005, dont le producteur est la firme ATATEX

Le Ministre du Climat et de l'Énergie,

Vu la loi du 9 février 1994 relative à la sécurité des produits et des services, les articles 2 et 4, modifiée par les lois des 4 avril 2001 et 18 décembre 2002;

Considérant que ce produit doit être sûr pour les jeunes enfants;

Considérant que ce produit a été testé par un labo suivant la norme EN 1888 2003;

Considérant que lors de cet examen il est apparu que cette poussette peut se replier inopinément;

Considérant que, conformément à l'article 4 de la loi du 9 février 1994 relative à la sécurité des produits et des services, ATATEX, le producteur de ce produit, a été informé par lettre recommandée des non-conformités de son produit le 10 avril 2008;

Considérant que cette lettre tient lieu de consultations au sens de l'article 4, § 2, de la loi du 9 février 1994 relative à la sécurité des produits et des services;

Considérant que le producteur n'a pas réceptionné cette lettre;

Considérant qu'il est donc nécessaire, dans l'intérêt de la sécurité du consommateur, d'éviter que ce produit ne se retrouve sur le marché belge,

Arrête :

Article 1^{er}. La mise sur le marché de la poussette-canne Minimax 1005, dont le producteur est la firme ATATEX, est interdite.

Art. 2. Le produit visé à l'article 1^{er} doit être retiré du marché.

Art. 3. Le présent arrêté entre en vigueur le jour de sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 16 juin 2008.

P. MAGNETTE

MINISTERIE VAN LANDSVERDEDIGING

N. 2008 — 2261 [C — 2008/07123]

4 JUNI 2008. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 27 augustus 1993 tot vaststelling van de voorwaarden onder dewelke het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers tussenbeide komt in de kostprijs van de farmaceutische verstrekkingen die niet bedoeld zijn door de koninklijke besluiten tot vaststelling van de voorwaarden onder dewelke de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kostprijs van de farmaceutische verstrekkingen

ALBERT II, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet van 1 juli 1969 tot vaststelling van het recht van oorlogsinvaliden en oorlogswezen op geneeskundige verzorging op kosten van de Staat;

Gelet op de wet van 8 augustus 1981 tot oprichting van het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers en van de Hoge Raad voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers;

Gelet op het koninklijk besluit van 19 september 1985 tot vaststelling van de wijze waarop de Staat door bemiddeling van het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers voorziet in de kosteloze verzorging van de oorlogsinvaliden en gelijkgestelden, alsmede van de oorlogswezen;

MINISTERE DE LA DEFENSE

F. 2008 — 2261 [C — 2008/07123]

4 JUIN 2008. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 27 août 1993 fixant les conditions d'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre dans le coût des fournitures pharmaceutiques non visées par les arrêtés royaux fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques

ALBERT II, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 1^{er} juillet 1969, fixant le droit des invalides et des orphelins de guerre au bénéfice des soins de santé aux frais de l'État;

Vu la loi du 8 août 1981 portant création de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre, ainsi que du Conseil Supérieur des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre;

Vu l'arrêté royal du 19 septembre 1985 fixant les modalités selon lesquelles l'État assure la gratuité des soins aux invalides de guerre et assimilés, aux orphelins de guerre, à l'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre;

Gelet op het koninklijk besluit van 29 oktober 1986 tot vaststelling van de wijze waarop de Staat door bemiddeling van het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers tussenkomt in de kosten der geneeskundige verzorging der oorlogsinvaliden en gelijkgestelden, van de oorlogswezen en krijgsgevangenen die een gevangenschap van zes tot twaalf maanden ondergaan hebben, inzonderheid op artikel 4, § 1 en op de laatste alinea van hoofdstuk IV van de bijlage van dit besluit die er bij koninklijk besluit van 15 februari 1990, gewijzigd door het koninklijk besluit van 30 mei 1997, aan werd toegevoegd;

Gelet op het koninklijk besluit van 27 augustus 1993 tot vaststelling van de voorwaarden onder dewelke het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers tussenbeide komt in de kostprijs van de farmaceutische verstrekkingen die niet bedoeld zijn door de koninklijke besluiten tot vaststelling van de voorwaarden onder dewelke de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kostprijs van de farmaceutische verstrekkingen, gewijzigd door het koninklijk besluit van 11 oktober 1994, door het koninklijk besluit van 16 juni 1995, door het koninklijk besluit van 19 november 1997, door het koninklijk besluit van 23 maart 1999, door het koninklijk besluit van 19 december 2000, door het koninklijk besluit van 20 september 2002 en door het koninklijk besluit van 10 maart 2005;

Gelet op het voorstel van de Commissie 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 wet van 4 juli 1989;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat een efficiënte werking van het Instituut voor Veteranen - Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers vergt dat de bepalingen van dit besluit zo vlug mogelijk worden bekendgemaakt en dat hun toepassing een tijdige voorlichting van de betrokkenen vereist;

Gelet op het gunstig advies van de afgevaardigde van de Minister van Financiën bij het Instituut voor veteranen - Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers gegeven op 13 juli 2007;

Gelet op het akkoord van Onze Staatssecretaris voor Begroting gegeven op 30 april 2008;

Op de voordracht van Onze Minister van Landsverdediging en van Onze Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. Het hoofdstuk I van de bijlage van het koninklijk besluit van 27 augustus 1993 tot vaststelling van de voorwaarden onder dewelke het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers tussenbeide komt in de kostprijs van de farmaceutische verstrekkingen, die niet bedoeld zijn door de koninklijke besluiten tot vaststelling van de voorwaarden onder dewelke de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kostprijs van de farmaceutische verstrekkingen, wordt aangevuld als volgt :

Vu l'arrêté royal du 29 octobre 1986 fixant les modalités selon lesquelles l'Etat intervient dans le coût des soins de santé aux invalides de guerre et assimilés, aux orphelins de guerre et aux prisonniers de guerre ayant subi une captivité de six à douze mois, à l'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre, notamment l'article 4, § 1^{er} et le dernier alinéa du chapitre IV de l'annexe de cet arrêté y ajouté par l'arrêté royal du 15 février 1990, modifié par l'arrêté royal du 30 mai 1997;

Vu l'arrêté royal du 27 août 1993 fixant les conditions d'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre dans le coût des fournitures pharmaceutiques non visées par les arrêtés royaux fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques, modifié par l'arrêté royal du 11 octobre 1994, par l'arrêté royal du 16 juin 1995, par l'arrêté royal du 19 novembre 1997, par l'arrêté royal du 23 mars 1999, par l'arrêté royal du 19 décembre 2000, par l'arrêté royal du 20 septembre 2002 et par l'arrêté royal du 10 mars 2005;

Vu la proposition de la Commission des soins de santé;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1^{er}, modifié par la loi du 4 juillet 1989;

Vu l'urgence;

Considérant qu'un fonctionnement efficace de l'Institut des Vétérans - Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre nécessite que les dispositions du présent arrêté soient publiées au plus tôt et que leur application implique une prompte information des intéressés;

Vu l'avis favorable du délégué du Ministre des Finances près de l'Institut des vétérans - Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre, donné le 13 juillet 2007;

Vu l'accord de Notre Secrétaire d'Etat au Budget donné le 30 avril 2008;

Sur la proposition de Notre Ministre de la Défense et de Notre Ministre des Affaires Sociales et de la Santé publique,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. Le chapitre I^{er} de l'annexe de l'arrêté royal du 27 août 1993 fixant les conditions d'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre dans le coût des fournitures pharmaceutiques non visées par les arrêtés royaux fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques, est complété comme suit :

CNK			
—			
2065-704	ACICLOVIR 200	Kela	comp. 25 × 200 mg
2371-557	ALENDRONATE EG 10 mg	Eurogenerics	comp. 28 × 10 mg
2371-565			comp. 56 × 10 mg
2371-573			comp. 98 × 10 mg
2371-532	ALENDRONATE EG 70 mg	Eurogenerics	comp. 4 × 70 mg
2371-540			comp. 12 × 70 mg
1779-040	ACETYLCYSTEINE	Teva Generics	comp. eff. 10 × 600 mg
2226-023	ACETYLCYSTEINE	Topgen	sach. 14 × 600 mg
2226-991			comp. eff. 14 × 600 mg
2271-278	ALGOCOD	SMB	comp. eff. 32
2261-618	ALGOSTASE MONO 1 g	SMB	sachets – zakjes 40
2169-704	ALGOSTASE MONO 500	SMB	pulv. or. sach. 32
1752-948			comp. 32

CNK			
—			
1752-534	ALGOSTASE MONO 1000	SMB	comp. 20
2107-969			tube 4 × 10 comp. eff.
1784-057	ALPRAZOLAM	Bexal	comp. 50 × 0,25 mg
1594-068	ALPRAZOLAM	Kela	tabl. 50 × 0,25 mg
1594-084			tabl. 50 × 0,50 mg
1594-100			tabl. 50 × 1 mg
2163-210	ANUSOL	Pfizer C.H.	supp. 18
2251-197	ASPIRINE Duo	Bayer	comp. 30
2262-376	BECOZYME nf	Bayer HealthCare Cons. Care	film omhulde tabl. 60
2371-946			comp. eff. – bruistabl. 30
2057-818	BENYLIN NF	Pfizer C.H.	sol. or. 125 ml
1593-953	BROMAZEPAM	Kela	tabl. 50 × 6 mg
2322-006	BROMAZEPAM	Sandoz	comp. 50 × 3 mg
2322-014			comp. 50 × 6 mg
1218-460	CACIT 1000	Proct. Gamble Phar	tabl. eff. 30 × 1000 mg
0806-471	CANESTENE	Bayer	crème 15 gr
	Derm. Bifonazole		
0476-283	COLOFIBER	Madaus Pharma	sach/zakje gran. 20 × 7 gr
2321-644	COMBIGAN	Allergan	3 fl collyre 5 mg/ml
1632-272	COSOPT Ocumeterplus	MSD	collyre 3 × 5 ml
1482-223	DAFALGAN CODEINE	BMS	comp. 30
1799-147	DAFALGAN FORTE 1g	BMS	comp. 16
1799-139			comp. 32
1799-121			comp. 50
1449-834			comp. eff./bruis 16
1449-842			comp. eff./bruis 32
0014-258	DAKTARIN	Janssen Cilag	cream 30 g
2163-434	DECA-DURABOLIN	Organon	amp. 6 × 1 ml 25 mg/ml
0035-634	DECODERM	Reckitt Benckiser	30 g 0,1 % crème derm.
2116-929	DOCTAMOXIFENE	Docpharma	comp. 60 × 20 mg
1741-297	DOLOL-Instant	Sandipro	tabl. 20 × 500 mg
2321-990	DUOTRAV	Alcon Couvreur	collyre 3 × 2,5 ml
1722-867	DUPHALAC fruit	Solvay Pharma	sach. 20 × 15 ml
1371-681	D-VITAL 500/440	Will Pharma	sach. 30
1371-699	D-VITAL Forte 1000/880	Will Pharma	sach. 30
2195-840	ELDEPRYL	Aktuapharma	comp. 60 × 5 mg
2183-044	ENTEROL 250 mg	Pfizer Biodiphar	caps. 10 × 250 mg
2183-051			caps. 20 × 250 mg
2183-002			pulv. zakje/sachet 10 × 250 mg
2183-010			pulv. zakje/sachet 20 × 250 mg
2370-021	FORLAX	Pharma Partner	sach. 20 × 10 g
2249-654	FOSAVANCE	Merck Sharp & Dohme	comp. 12
2308-237	GAVISCON	Reckitt Benckiser	comp. 24 munt-menthe
2308-245			comp. 48 munt-menthe
2093-789	GAVISCON Advance	Reckitt Benckiser	200 ml
2173-920	GERATAM	UCB Pharma	comp. sec 100 × 1200 mg

CNK			
—			
1784-180	HISTIMED 10 mg	3DDD Pharma	comp. 20 × 10 mg
2195-857	HYTRIN	Aktuapharma	comp. 28 × 2 mg
2195-865			comp. 28 × 5 mg
2195-873			comp. 28 × 10 mg
1665-413	IMOVANE	Aktuapharma	comp. 30 × 7,5 mg
0247-676	IODEX Dermaal	Qualiphar	sol. 30 ml
1306-810			zalf – pommade 23 g
2177-624	IOMIRON 350	Altana Pharma	fl. inj. 150 ml
1677-848	IRUXOL	Mono Smith & Nephew	tube 30 g
0100-495	ISO-BETADINE	Meda Pharma	tulles 5
2118-065	LEMSIP LEMON 650	Reckitt-Benckiser	sachets – zakjes 12
1411-735	LEVOTUSS	Therabel Pharma	sir. 200 ml
1649-441	LONARID N-NF	Boehringer Ingelheim	comp. 30
1430-727	LOPERAMIDE	Teva Generics	caps. 20 × 2 mg
1430-735			caps. 60 × 2 mg
1585-934	LORAMET	Aktuapharma	comp. 30 × 1 mg
1593-904	LORMETAZEPAM	Kela	tabl. 30 × 1 mg
1593-912			tabl. 30 × 2 mg
1799-923	LYSOTOSSIL	Zambon	drag. 30 × 10 mg
0247-130	MADECASSOL	Bayer Health Cons Care	crème 40 g 1 %
1743-491	MERCK	Merck	sach./zakje 30 × 200 mg
	ACETYLCYSTEINE		
2119-568	MERCK TERAZOSINE	Merck	comp. 28 × 2 mg
2119-576			comp. 50 × 2 mg
2119-626			comp. 28 × 5 mg
2119-618			comp. 50 × 5 mg
2119-600			comp. 28 × 10 mg
2119-592			comp. 50 × 10 mg
1289-149	MIGPRIV	Sanofi Aventis Belgium	pulv. 6
1691-807	MOTILIUM	Aktuapharma	comp. 30 × 10 mg
2371-839	MOTILIUM	Pharma Partner	comp. 30 × 10 mg
1789-247	MYOCHOLINE	Glenwood	comp. 50 × 10 mg
2370-005	MYOLASTAN	Pharma Partner	comp. 20 × 50 mg
1665-421	NOCTAMID	Aktuapharma	comp. 30 × 2 mg
2173-938	NOOTROPIL	UCB	comp. pell. 90 × 800 mg
2173-946			comp. pell. 60 × 1200 mg
2173-017			comp. pell. 100 × 1200 mg
2173-961	NOOTROPIL	UCB	gran. sach/zakje 60 × 1200 mg
2311-025			gran. sach/zakje 100 × 1200 mg
2173-987			gran. sach/zakje 30 × 2400 mg
2274-355	OMNIPAQUE 180	GE Healthcare - propyl	fl. inj. 1 × 15 ml 388 mg/ml
2274-389	OMNIPAQUE 240		fl. inj. 1 × 20 ml 518 mg/ml
2274-371			fl. inj. 1 × 10 ml 518 mg/ml
2274-363			fl. inj. 1 × 15 ml 518 mg/ml
2274-348	OMNIPAQUE 300		fl. inj. 1 × 10 ml 674 mg/ml
2274-330			fl. inj. 1 × 20 ml 674 mg/ml

CNK

2274-322	OMNIPAQUE 350		fl. inj. 1 × 20 ml 755 mg/ml
2314-680	OMNISCAN	GE Healthcare	ser. inj. 1 × 10 ml 0,5 mmol/ml
2314-706			ser. inj. 1 × 15 ml 0,5 mmol/ml
2314-672			ser. inj. 1 × 20 ml 0,5 mmol/ml
2360-105	ONDANSETRON	Eurogenerics	comp. 10 × 8 mg
2360-121			comp. 15 × 8 mg
2338-093	ONDANSETRON	Merck	tabl. 10 × 4 mg
2338-101			tabl. 10 × 8 mg
2195-089	OPTALIDON NF	Novartis Cons. Health	24 comp. enrob./omhuld
1484-211	PANADOL	Glaxo Smith Kline Cons. H.	comp. 20 × 1 g
1484-229			comp. 50 × 1 g
2072-981	PANADOL Zapp	Glaxo Smith Kline Cons. H.	tabl. 16 × 500 mg
0686-212	PANNOCORT	Pannoc Chemie	30 g
1745-348	PARACETAMOL EG	Eurogenerics	comp. 30 × 500 mg
2179-604	PARACETAMOL	Teva Generics	tabl. 30 × 500 mg
1658-814	PERDOLAN	Janssen Cilag	bruistabl. efferv. 20 × 500 mg
1563-303			supp. volw adult 12 × 500 mg
2113-082	PERDOLAN	Janssen Cilag	comp. ad 30
	COMPOSITUM		
2079-747	PIRACETAM 1200 mg	Eurogenerics	pulv. sach. 56 × 1200 mg
2079-754			pulv. sach. 112 × 1200 mg
2079-739	PIRACETAM 2400 mg	Eurogenerics	pulv. sach. 28 × 2400 mg
2087-625	PIRACETAM Teva	Teva Generics	sach. 112 × 1200 mg
2087-609			sach. 28 × 2400 mg
2173-912	PIRACETAM 1200 mg	UCB	comp. 100 × 1200 mg
1185-685	PNEUMO 23	Aventis Pasteur MSD	ser inj. 1 × 0,5 ml
0070-441	POLYDEXA	Therabel	gutt. auricul 10 ml
2267-441	PRAXILENE	Aktuapharma	comp. enrob. 90 × 200 mg
1103-902	REGULTON	Abbott	tabl. 20 × 10 mg
2161-768	REPARIL	Madaus Pharma	comp. Gastroresist 100 × 20 mg
2396-083	REPARIL gel 1 %	Madaus Pharma	gel 40 g
2396-091	REPARIL gel 1 %	Madaus Pharma	gel 100 g
2321-719	SANDOZ Calcium	Nov. Cons. Health	40 comp. efferv. sinaas-orange
1662-600	SANDOZ Calcium D	Nov. Cons. Health	40 comp. eff. 600 mg/400 UI
1729-607	SIROXYL	Melisana	sol. sans sucre/suikervrij 300 ml
0130-492	SPASFON	Therabel	drag. 30 × 80 mg
2192-938	STEOVIT D3	Christiaens	comp. eff. 30 1000 mg/880 UI
2047-371	SYMBICORT	Astra Zeneca	1 × 60 dos. 320/9,0 mcg/dos
	Forte Turbohaler		
2162-451	TAMOXIFEN	Sandoz	comp. 60 × 20 mg
2162-469			comp. 90 × 20 mg

CNK			
—			
1585-751	TEMESTA	Aktuapharma	comp. 50 × 2,5 mg
2103-281	TERAZOSABB	Abbott	comp. 10 × 1 mg
2103-299			comp. 28 × 2 mg
2185-593			comp. 84 × 2 mg
2103-307			comp. 28 × 5 mg
2185-585			comp. 84 × 5 mg
2103-315			comp. 28 × 10 mg
2185-577			comp. 84 × 10 mg
2316-339	TERAZOSINE	Ratiopharm	comp. 28 × 2 mg
2316-347			comp. 56 × 2 mg
2316-354	TERAZOSINE	Ratiopharm	comp. 28 × 5 mg
2316-362			comp. 56 × 5 mg
2316-370	TERAZOSINE	Ratiopharm	comp. 28 × 10 mg
2316-388			comp. 56 × 10 mg
2173-797	TERAZOSINE EG	Eurogenerics	comp. 10 × 1 mg
2173-805			comp. 28 × 2 mg
2193-472			comp. 56 × 2 mg
2173-813			comp. 28 × 5 mg
2193-480			comp. 56 × 5 mg
2173-821			comp. 28 × 10 mg
2193-456			comp. 56 × 10 mg
0132-472	TERRAMYCINE	Pfizer Cons. Healthcare	ung. opht. 3,5 g
2320-422	TETRAZEPAM EG	Eurogenerics	comp. pell. 20 × 50 mg
2133-296	TICLOPIDINE 250 mg	Topgen	comp. 28 × 250 mg
2133-304			comp. 56 × 250 mg
2204-626	VENORUTON Forte	Aktuapharma	comp. 60 × 500 mg
2162-519	VESICARE	Yamanouchi	tabl. 30 × 5 mg
2162-527			tabl. 30 × 10 mg
2274-470	VISIPAQUE 270 mg	GE Healthcare	polyprop. fl. inj. 1 × 150 ml
2274-462	VISIPAQUE 320 mg	GE Healthcare	polyprop. fl. inj. 1 × 150 ml
0601-138	WIT KRUIS MONO	S.M.B. Galephar	poeders 20
0601-153			tabl. 20
1665-462	XANAX	Aktuapharma	comp. 50 × 0,5 mg
2162-444	XENETIX 300	Codali Guerbet	fl. inj. 150 ml
2393-056	XENETIX 300	Codali	poche zak 100 ml
2393-064			poche zak 150 ml
2393-072			poche zak 200 ml
2393-080	XENETIX 350	Codali	poche zak 100 ml
2393-098			poche zak 150 ml
2393-106			pochezak 200 ml
2342-764	ZOVIRAX	Aktuapharma	comp. 25 × 200 mg

Art. 2. Het hoofdstuk II van de bijlage van het koninklijk besluit van 27 augustus 1993 dat de modaliteiten bepaalt tot terugbetaling door het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers van farmaceutische verstrekkingen dewelke ondergeschikt is aan sommige voorwaarden en enkel wordt toegestaan na advies van de aan het Instituut verbonden geneesheer, wordt als volgt aangevuld :

CNK				
—				
1370-782	ARICEPT	Pfizer		comp. 56 × 10 mg
2195-881	CASODEX	Aktuapharma		comp. 28 × 50 mg
2268-845	CRESTOR 5 mg	Astra Zeneca		comp. 28 × 5 mg
2224-665	DEPO ELIGARD 7,5 mg	Astellas		ser. prerempl. pulv. + solv. inj.
2224-657	DEPO ELIGARD 22,5 mg	Astellas		ser. prerempl. pulv. + solv. inj.
2334-928	DOCTAMSULOSINE	Docpharma		comp. 30 × 0,4 mg
2195-824	EULEXIN	Aktuapharma		comp. 84 × 250 mg
2388-668	FINASTERIDE	Sandoz		comp. pell. 30 × 5 mg
2318-624	FLUTAMIDE salutas	Pharma-Sandoz		comp. 100 × 250 mg
2195-832	LUCRIN DEPOT	Aktuapharma		fl. im. 3,75 mg + solv.
2216-125	LUCRIN DEPOT	Abbott		ser. prerempl. inj. 3,57 mg + solv.
2216-133	LUCRIN TRI-DEPOT	Abbott		ser. prerempl. inj. 11,25 mg
2266-930	MERCK TAMSULOSINE	Merck		caps. 30 × 0,4 mg
2330-371	MERCK ALFUZOSINE	Merck		comp. 30 × 10 mg
2199-529	OMIC OCAS	Astellas		comp. 30 × 0,4 mg
2103-257	PARIET	Janssen Cilag		tabl. 56 × 20 mg
2217-180	REMINYL Retard	Janssen Cilag		caps. 28 × 8 mg
2217-198				caps. 28 × 16 mg
2217-271				caps. 28 × 24 mg
2217-214				caps. 84 × 16 mg
2217-230				caps. 84 × 24 mg
2322-451	TAMSULOSINE	EG Eurogenetics		caps. 30 × 0,4 mg
2274-496	TAMSULOSINE	Yamanouchi		caps. 30 × 0,4 mg
	Hydrochloride			
2321-750	TAMSULOSINE	Ratiopharm		caps. 30 × 0,4 mg
2340-149	TAMSULOSINE	Sandoz		caps. 30 × 0,4 mg
2318-939	TAMSULOSINE	Teva Generics		caps. 30 × 0,4 mg
2084-465	TANAKAN	Ipsen		comp. 90 × 40 mg
2084-523				drinkbare opl.–solv. buvable fl. 90 ml
2125-300	ZOLADEX	Aktuapharma		ser. inj. sc 1 × 3,6 mg

Art. 3. De farmaceutische verstrekkingen die worden ingeschreven in bijlage I van het koninklijk besluit van 3 juni 2007 tot uitvoering van het artikel 37, § 16bis, eerste lid, 3°, en vierde lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, wat de analgetica betreft, worden ingevoegd in hoofdstuk I van de bijlage van het koninklijk besluit van 27 augustus 1993.

Art. 4. De farmaceutische verstrekkingen die worden ingeschreven in bijlage I van het koninklijk besluit van 3 juni 2007 tot uitvoering van het artikel 37, § 16bis, eerste lid, 3°, en vierde lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, voor wat de actieve verbandmiddelen betreft, worden ingevoegd in hoofdstuk I van de bijlage van het koninklijk besluit van 27 augustus 1993, rubriek : verbanden.

Art. 2. Le chapitre II de l'annexe de l'arrêté royal du 27 août 1993 fixant les conditions d'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre dans le coût des fournitures pharmaceutiques dont le remboursement est subordonné à certaines conditions et autorisé après avis du médecin attaché à l'Institut, est complété comme suit :

Art. 3. Les fournitures pharmaceutiques qui sont inscrites à l'annexe Ier de l'arrêté royal du 3 juin 2007 portant exécution de l'article 37, § 16bis, alinéa 1^{er}, 3°, et alinéa 4, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, en ce qui concerne les analgésiques, sont insérées au chapitre I de l'annexe de l'arrêté royal du 27 août 1993.

Art. 4. Les fournitures pharmaceutiques qui sont inscrites à l'annexe Ier de l'arrêté royal du 3 juin 2007 portant exécution de l'article 37, § 16bis, alinéa 1^{er}, 3°, et alinéa 4, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, en ce qui concerne les pansements actifs, sont insérées au chapitre I de l'annexe de l'arrêté royal du 27 août 1993, rubrique : pansements.

Art. 5. Dit besluit treedt in werking de eerste dag van de maand volgend op die gedurende welke het in het *Belgisch Staatsblad* is bekendgemaakt.

Art. 6. Onze Minister van Landsverdediging en Onze Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid zijn, ieder wat hem betreft, belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 4 juni 2008.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Landsverdediging,
P. DE CREM

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,
Mme L. ONKELINX

Art. 5. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au *Moniteur belge*.

Art. 6. Notre Ministre de la Défense et Notre Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique sont chargés, chacun en ce qui le concerne, de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 4 juin 2008.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre de la Défense,
P. DE CREM

Le Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

MINISTERIE VAN LANDSVERDEDIGING

N. 2008 — 2262

[C - 2008/07122]

4 JUNI 2008. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 29 oktober 1998 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers tussenkomt in de kostprijs van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten die niet bedoeld zijn door de koninklijke besluiten tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten

ALBERT II, Koning der Belgen,
Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet van 1 juli 1969 tot vaststelling van het recht van oorlogsinvaliden en oorlogsgewonden op geneeskundige verzorging op kosten van de Staat;

Gelet op de wet van 8 augustus 1981 tot oprichting van het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers en van de Hoge Raad voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers;

Gelet op het koninklijk besluit van 19 september 1985 tot vaststelling van de wijze waarop de Staat door bemiddeling van het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers voorziet in de kosteloze verzorging van de oorlogsinvaliden en gelijkgestelden, alsmede van de oorlogsgewonden;

Gelet op het koninklijk besluit van 29 oktober 1986 tot vaststelling van de wijze waarop de Staat door bemiddeling van het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers tussenkomt in de kosten der geneeskundige verzorging der oorlogsinvaliden en gelijkgestelden, van de oorlogsgewonden en krijgsgevangenen die een gevangenschap van zes tot twaalf maanden ondergaan hebben, inzonderheid op artikel 4, § 1 en op de laatste alinea van hoofdstuk IV van de bijlage van dit besluit die er bij koninklijk besluit van 15 februari 1990, gewijzigd door het koninklijk besluit van 30 mei 1997, aan werd toegevoegd;

Gelet op het koninklijk besluit van 29 oktober 1998 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder het Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers tussenkomt in de kostprijs van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten die niet bedoeld zijn door de koninklijke besluiten tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten;

Gelet op het voorstel van de Commissie 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 wet van 4 juli 1989;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid, overwegende dat een efficiënte werking van het Instituut voor Veteranen - Nationaal Instituut voor oorlogsinvaliden, oud-strijders en oorlogsslachtoffers vergt dat de bepalingen van dit besluit zo vlug mogelijk worden bekendgemaakt en dat hun toepassing een tijdige voorlichting van de betrokkenen vereist;

MINISTERE DE LA DEFENSE

F. 2008 — 2262

[C - 2008/07122]

4 JUIN 2008. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 29 octobre 1998 fixant les conditions d'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre dans le coût des préparations magistrales et produits assimilés non visés par les arrêtés royaux fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des préparations magistrales et produits assimilés

ALBERT II, Roi des Belges,
A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 1^{er} juillet 1969, fixant le droit des invalides et des orphelins de guerre au bénéfice des soins de santé aux frais de l'Etat;

Vu la loi du 8 août 1981 portant création de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre, ainsi que du Conseil Supérieur des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre;

Vu l'arrêté royal du 19 septembre 1985 fixant les modalités selon lesquelles l'Etat assure la gratuité des soins aux invalides de guerre et assimilés, aux orphelins de guerre, à l'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre;

Vu l'arrêté royal du 29 octobre 1986 fixant les modalités selon lesquelles l'Etat intervient dans le coût des soins de santé aux invalides de guerre et assimilés, aux orphelins de guerre et aux prisonniers de guerre ayant subi une captivité de six à douze mois, à l'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre, notamment l'article 4, § 1^{er} et le dernier alinéa du chapitre IV de l'annexe de cet arrêté y ajouté par l'arrêté royal du 15 février 1990, modifié par l'arrêté royal du 30 mai 1997;

Vu l'arrêté royal du 29 octobre 1998 fixant les conditions d'intervention de l'Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre dans le coût des préparations magistrales et produits assimilés non visés par les arrêtés royaux fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des préparations magistrales et produits assimilés;

Vu la proposition de la Commission des soins de santé;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1^{er}, modifié par la loi du 4 juillet 1989;

Vu l'urgence, considérant qu'un fonctionnement efficace de l'Institut des Vétérans - Institut national des invalides de guerre, anciens combattants et victimes de guerre nécessite que les dispositions du présent arrêté soient publiées au plus tôt et que leur application implique une prompte information des intéressés;