

WETTEN, DECRETEN, ORDONNANTIES EN VERORDENINGEN LOIS, DECRETS, ORDONNANCES ET REGLEMENTS

FEDERALE OVERHEIDSDIENST SOCIALE ZEKERHEID

N. 2008 — 3709

[2008/22559]

18 SEPTEMBER 2008. — Koninklijk besluit tot uitvoering van artikel 189 van de programmawet (I) van 27 december 2006 voor het jaar 2008

ALBERT II, Koning der Belgen,

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

Gelet op de programmawet (I) van 27 december 2006, artikel 189;

Gelet op het advies van de Inspectie van Financiën, gegeven op 22 april 2008;

Gelet op het advies van het Beheerscomité van de Rijksdienst voor Sociale Zekerheid, gegeven op 23 mei 2008;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris voor Begroting, d.d. 23 juni 2008;

Op de voordracht van de Minister van Sociale Zaken en op het advies van de in Raad vergaderde Ministers,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. De Rijksdienst voor sociale zekerheid (R.S.Z.) stort in de loop van 2008 het bedrag van 16.516.330,71 euro aan het Fonds voor Wetenschappelijk Onderzoek - Vlaanderen.

De R.S.Z. stort in de loop van 2008 het bedrag van 15.103.669,29 euro aan het Fonds national de la recherche scientifique.

Art. 2. De Minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 18 september 2008.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,
Mevr. L. ONKELINX

FEDERALE OVERHEIDSDIENST SOCIALE ZEKERHEID

N. 2008 — 3710

[C - 2008/22571]

15 OKTOBER 2008. — 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, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 13 december 2006, § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003 en § 4, eerste en tweede lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en artikel 72bis, § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 10 augustus 2001;

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, artikelen 37bis, 38 en 68, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 17 en 30 juni 2008 en 1, 4, 14, 15 en 29 juli 2008;

Gelet op de voorstellen van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 15 en 30 juli 2008 en 5 augustus 2008;

SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

F. 2008 — 3709

[2008/22559]

18 SEPTEMBRE 2008. — Arrêté royal portant exécution de l'article 189 de la loi-programme (I) du 27 décembre 2006 pour l'année 2008

ALBERT II, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi-programme (I) du 27 décembre 2006, l'article 189;

Vu l'avis de l'Inspection des Finances, donné le 22 avril 2008;

Vu l'avis du Comité de gestion de l'Office national de Sécurité sociale, donné le 23 mai 2008;

Vu l'accord du Secrétaire d'Etat au Budget, donné le 23 juin 2008;

Sur la proposition de la Ministre des Affaires sociales, et de l'avis des Ministres qui en ont délibéré en Conseil,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. L'Office national de Sécurité sociale (O.N.S.S.) verse au cours de l'année 2008 le montant de 16.516.330,71 euros au « Fonds voor Wetenschappelijk Onderzoek - Vlaanderen ».

L'O.N.S.S. verse au cours de l'année 2008 le montant de 15.103.669,29 euros au Fonds national de la recherche scientifique.

Art. 2. La Ministre qui a les affaires sociales dans ses attributions est chargée de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 18 septembre 2008.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales,
Mme L. ONKELINX

SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

F. 2008 — 3710

[C - 2008/22571]

15 OCTOBRE 2008. — 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

La 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^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 13 décembre 2006, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003 et § 4, premier et deuxième alinéas, insérés par la loi du 10 août 2001 et l'article 72bis, § 2, deuxième et troisième alinéas, remplacés par la loi du 10 août 2001;

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, les articles 37bis, 38 et 68, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 17 et 30 juin 2008 et les 1, 4, 14, 15 et 29 juillet 2008;

Vu les propositions du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 15 et 30 juillet 2008 et le 5 août 2008;

Gelet op de adviezen van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 25 juni 2008, 8,11, 18, 29 en 31 juli 2008 en 5 en 6 augustus 2008;

Gelet op de akkoordbevindingen van Onze Staatssecretaris voor Begroting van 27 juni 2008, 16 en 31 juli 2008 en 1, 4, 5, 7 en 14 augustus 2008;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten BICALUTAMIDE EG 50 mg, DICLOFENAC EG 50 mg, DOGMATIL 200 mg (Olympo-Pharma), OCTREOTIDE MAYNE 0,1 mg/ml, OCTREOTIDE MAYNE 0,5 mg/ml, ONDANSETRON TEVA 4 mg, ONDANSETRON TEVA 8 mg, OXALIPLATIN SANDOZ 5 mg/ml, PAROXETINE SANDOZ 30 mg, PERINDOPRIL SANDOZ 4 mg, PROZAC 20 mg (Olympo-Pharma), SPORANOX 100 mg (Olympo-Pharma), VENLAFAXINE APOTEX 75 mg, VENLAFAXINE APOTEX 150 mg, VENLAFAXINE SANDOZ 75 mg, VENLAFAXINE SANDOZ 150 mg en ZANIDIP 10 mg (Olympo-Pharma), door Onze Staatssecretaris voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 15, tweede lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat de betrokken akkoorden dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers van 1, 12 en 18 augustus 2008;

Gelet op advies nr 45.178/1 van de Raad van State, gegeven op 2 oktober 2008, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, 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 :

1° in hoofdstuk I:

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd :

- 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.

Vu les avis émis par l'Inspecteur des Finances donnés le 25 juin 2008, les 8, 11, 18, 29 et 31 juillet 2008 et les 5 et 6 août 2008;

Vu les accords de Notre Secrétaire d'Etat au Budget du 27 juin 2008, des 16 et 31 juillet 2008 et des 1, 4, 5, 7 et 14 août 2008;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités BICALUTAMIDE EG 50 mg, DICLOFENAC EG 50 mg, DOGMATIL 200 mg (Olympo-Pharma), OCTREOTIDE MAYNE 0,1 mg/ml, OCTREOTIDE MAYNE 0,5 mg/ml, ONDANSETRON TEVA 4 mg, ONDANSETRON TEVA 8 mg, OXALIPLATIN SANDOZ 5 mg/ml, PAROXETINE SANDOZ 30 mg, PERINDOPRIL SANDOZ 4 mg, PROZAC 20 mg (Olympo-Pharma), SPORANOX 100 mg (Olympo-Pharma), VENLAFAXINE APOTEX 75 mg, VENLAFAXINE APOTEX 150 mg, VENLAFAXINE SANDOZ 75 mg, VENLAFAXINE SANDOZ 150 mg et ZANIDIP 10 mg (Olympo-Pharma), Notre Secrétaire d'Etat au Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15, deuxième alinéa, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, les accords concernés sont par conséquent réputés avoir été donnés;

Vu les notifications aux demandeurs des 1^{er}, 12 et 18 août 2008;

Vu l'avis n° 45.178/1 du Conseil d'Etat, donné le 2 octobre 2008, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^{re} 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° au chapitre I:

a) les spécialités suivantes sont insérées :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
CARTEOL 2%			MEDA PHARMA		ATC: S01ED05			
B-168	2550-093	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml		22,56	22,56	3,38	5,64
B-168 *	0732-214	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml		5,4900	5,4900		
B-168 **	0732-214	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml		4,5100	4,5100		
DICLOFENAC EG 50 mg			EUROGENERICS		ATC: M01AB05			
B-60	2520-989	30 omhulde tabletten, 50 mg	30 comprimés enrobés, 50 mg	G	5,65	5,65	0,85	1,41
DOGMATIL 200 mg (Olympo-Pharma)			OLYMPO-PHARMA		ATC: N05AL01			
B-72	1574-136	12 tabletten, 200 mg	12 comprimés, 200 mg	R	9,04	6,33	3,66	4,29
B-72 *	0790-204	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	R	0,5500	0,3850	+0,1650	+0,1650
B-72 **	0790-204	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	R	0,4517	0,3167		
OCTREOTIDE MAYNE 0,1 mg/ml			HOSPIRA		(zie ook hoofdstuk IV voir aussi chapitre: IV) ATC: H01CB02			
B-50	2473-759	5 injectieflacons 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	5 flacons injectables 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	G	35,52	35,52	5,33	8,88
B-50 *	0790-121	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	G	5,9860	5,9860		
B-50 **	0790-121	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	G	4,9180	4,9180		
OCTREOTIDE MAYNE 0,5 mg/ml			HOSPIRA		(zie ook hoofdstuk IV voir aussi chapitre: IV) ATC: H01CB02			
B-50	2473-734	5 injectieflacons 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	5 flacons injectables 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml	G	135,54	135,54	8,20	12,20
B-50 *	0790-139	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml	G	25,3920	25,3920		
B-50 **	0790-139	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml	G	23,9700	23,9700		

PAROXETINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: N06AB05				
B-73	2511-871	60 filmomhulde tabletten, 30 mg	60 comprimés pelliculés, 30 mg	G	39,29	39,29	5,89	9,82
B-73	2511-889	100 filmomhulde tabletten, 30 mg	100 comprimés pelliculés, 30 mg	G	59,00	59,00	8,85	14,75
B-73 *	0789-461	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,5399	0,5399		
B-73 **	0789-461	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,4688	0,4688		
PERINDOPRIL SANDOZ 4 mg		SANDOZ		ATC: C09AA04				
B-21	2510-600	60 tabletten, 4 mg	60 comprimés, 4 mg	G	20,82	20,82	3,12	5,20
B-21	2510-618	100 tabletten, 4 mg	100 comprimés, 4 mg	G	30,31	30,31	4,55	7,58
B-21 *	0789-446	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	G	0,2385	0,2385		
B-21 **	0789-446	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	G	0,1959	0,1959		
PROZAC 20 mg (Olympto-Pharma)		OLYMPO-PHARMA		ATC: N06AB03				
B-73	2550-309	28 capsules, hard, 20 mg	28 gélules, 20 mg	R	26,73	24,00	6,33	8,73
B-73 *	0770-743	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	R	0,7189	0,6257	+0,0932	+0,0932
B-73 **	0770-743	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	R	0,5904	0,5139		
SPORANOX 100 mg (Olympto-Pharma)		OLYMPO-PHARMA		ATC: J02AC02				
B-134	2550-325	4 capsules, hard, 100 mg	4 gélules, 100 mg	R	7,86	7,86	1,18	1,96
B-134 *	0790-196	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	1,4350	1,4350	+0,0000	+0,0000
B-134 **	0790-196	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	1,1775	1,1775		
TRITAZIDE 5 mg/25 mg		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		ATC: C09BA05				
B-21	2545-986	56 tabletten, 5 mg / 25 mg	56 comprimés, 5 mg / 25 mg	R	23,49	23,49	3,52	5,87
B-21 *	0745-141	1 tablet, 5 mg / 25 mg	1 comprimé, 5 mg / 25 mg	R	0,3063	0,3063	+0,0000	+0,0000
B-21 **	0745-141	1 tablet, 5 mg / 25 mg	1 comprimé, 5 mg / 25 mg	R	0,2514	0,2514		
VENLAFAXINE APOTEX 150 mg		TOPGEN		ATC: N06AX16				
B-73	2550-358	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	40,06	40,06	6,01	10,01
B-73 *	0790-097	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	1,2582	1,2582		
B-73 **	0790-097	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	1,0336	1,0336		
VENLAFAXINE APOTEX 75 mg		TOPGEN		ATC: N06AX16				
B-73	2550-341	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	28 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	25,47	25,47	3,82	6,37
B-73 *	0790-089	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,6639	0,6639		
B-73 **	0790-089	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,5454	0,5454		
VENLAFAXINE RETARD MYLAN 150 mg		MYLAN		ATC: N06AX16				
B-73	2546-240	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	40,06	40,06	6,01	10,01
B-73 *	0790-147	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	1,2582	1,2582		
B-73 **	0790-147	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	1,0336	1,0336		
VENLAFAXINE SANDOZ 150 mg		SANDOZ		ATC: N06AX16				
B-73	2541-670	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	40,06	40,06	6,01	10,01
B-73	2541-696	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	58,48	58,48	8,20	12,20
B-73	2541-704	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	98 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	95,08	95,08	12,20	18,50
B-73 *	0790-253	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,9019	0,9019		
B-73 **	0790-253	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,8294	0,8294		
VENLAFAXINE SANDOZ 75 mg		SANDOZ		ATC: N06AX16				
B-73	2541-639	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	28 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	25,47	25,47	3,82	6,37
B-73	2541-647	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	36,86	36,86	5,53	9,21
B-73	2541-662	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	98 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	57,42	57,42	8,61	14,35
B-73 *	0790-246	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,5355	0,5355		
B-73 **	0790-246	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,4630	0,4630		
ZANIDIP 10 mg (Olympto-Pharma)		OLYMPO-PHARMA		ATC: C08CA13				
B-20	2550-366	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg		20,75	20,75	3,11	5,19
B-20 *	0790-212	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,5411	0,5411		
B-20 **	0790-212	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,4443	0,4443		

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt :

b) les spécialités suivantes sont supprimées :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
BACTRIM		ROCHE		ATC: J01EE01	
B-131	0099-820	20 tabletten, 400 mg / 80 mg	20 comprimés, 400 mg / 80 mg	R	
B-131 *	0701-359	1 tablet, 400 mg / 80 mg	1 comprimé, 400 mg / 80 mg	R	
B-131 **	0701-359	1 tablet, 400 mg / 80 mg	1 comprimé, 400 mg / 80 mg	R	
CLAMOXYL 500 mg TABS		GLAXO SMITHKLINE		ATC: J01CA04	
B-107	1000-967	16 tabletten, 500 mg	16 comprimés, 500 mg	R	
B-107 *	0713-222	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	
B-107 **	0713-222	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	
FLEMOXIN SUSPENSIE		ASTELLAS PHARMA		ATC: J01CA04	
B-107	1027-614	1 fles 80 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	1 flacon 80 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	R	
SERTRALINE EG 100 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB06	
B-73	2489-250	98 filmomhulde tabletten, 100 mg	98 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
SERTRALINE EG 50 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB06	
B-73	2489-243	98 filmomhulde tabletten, 50 mg	98 comprimés pelliculés, 50 mg	G	
SOLUDACORTINE		MERCK		ATC: H02AB06	
B-83	0081-042	3 ampullen 50 mg poeder voor oplossing voor injectie, 50 mg/ml + 3 ampullen 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 50 mg/ml	3 ampoules 50 mg poudre pour solution injectable, 50 mg/ml + 3 ampoules 1 ml solvant pour solution injectable, 50 mg/ml		
B-83 *	0717-330	1 ampul 50 mg poeder voor oplossing voor injectie, 50 mg/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 50 mg/ml	1 ampoule 50 mg poudre pour solution injectable, 50 mg/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution injectable, 50 mg/ml		
B-83 **	0717-330	1 ampul 50 mg poeder voor oplossing voor injectie, 50 mg/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 50 mg/ml	1 ampoule 50 mg poudre pour solution injectable, 50 mg/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution injectable, 50 mg/ml		
TILCOTIL 20 mg		ROCHE		ATC: M01AC02	
B-63	0242-750	6 injectieflacons 20 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg/ml + 6 ampullen 2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 10 mg/ml	6 flacons injectables 20 mg poudre pour solution injectable, 10 mg/ml + 6 ampoules 2 ml solvant pour solution injectable, 10 mg/ml		
B-63 *	0736-660	1 injectieflacon 20 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 20 mg poudre pour solution injectable, 10 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour solution injectable, 10 mg/ml		
B-63 **	0736-660	1 injectieflacon 20 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 20 mg poudre pour solution injectable, 10 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour solution injectable, 10 mg/ml		

c) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

c) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegenoetk Base de remb.	I	II
SERTRALINE EG 100 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB06				
B-73 *	0779-983	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,5490	0,5490		
B-73 **	0779-983	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,4510	0,4510		
SERTRALINE EG 50 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB06				
B-73 *	0779-975	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2918	0,2918		
B-73 **	0779-975	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2397	0,2397		

2° in hoofdstuk IV-B :

a) in § 400000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt :

Paragraaf 400000

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze voorgeschreven werd in een van volgende toestanden :

a) de angiografie in zijn totaliteit waarin begrepen de cerebrale en coronaire angiografie;

b) de arthrografieën wat betreft de verpakkingen van 10 et 20 ml à 240 mg I/ml of à 300 mg I/ml of à 350 mg I/ml;

c) de myelografieën;

d) de overige onderzoeken uitgevoerd :

bij kinderen tot de leeftijd van 6 jaar;

2° au chapitre IV-B :

a) au § 400000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes :

Paragraphe 400000

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été prescrite dans l'une des situations suivantes :

a) l'angiographie de tous les territoires, y compris cérébrale et coronaire;

b) les arthrographies en ce qui concerne les conditionnements de 10 et 20 ml à 240 mg I/ml ou à 300 mg I/ml ou à 350 mg I/ml;

c) les myélographies;

d) les autres examens effectués :

sur des enfants jusqu'à l'âge de 6 ans;

bij patiënten die zich in een van de volgende toestanden bevinden :
in geval van vroegere anafylactische of allergoïde reactie op contrastmiddelen;

in geval van atopisch terrein (astma, gedocumenteerde allergie, eczeem, netelkoorts, enz.);

in geval van ernstige hartinsufficiëntie (gedecompenseerde hartinsufficiëntie, ernstige ritmestoornissen) of binnen 6 maanden na een myocardinfarct;

binnen 6 maanden na een cerebrovasculair accident;

in geval van ernstige nierinsufficiëntie (serumcreatinine > 200 nmol/ml);

in geval van diabetes mellitus met microangiopathie;

in geval van een ernstige aantasting van het bewustzijn of van de communicatiecapaciteiten van de patiënt die een anamnese onmogelijk maakt van de eventuele risico's vermeld in de 6 voorgaande alinea's.

De bewijsstukken ervan dienen door de arts ter beschikking gehouden van de adviserend geneesheer.

sur des patients se trouvant dans une des situations suivantes :

en cas de réaction antérieure anaphylactique ou allergoïde aux produits de contraste;

en cas de terrain atopique (asthme, allergie documentée, eczéma, urticaire, etc.);

en cas d'insuffisance cardiaque sévère (insuffisance cardiaque décompensée, troubles du rythme sévères) ou dans les 6 mois suivant un infarctus du myocarde;

dans les 6 mois suivant un accident cérébro-vasculaire;

en cas d'insuffisance rénale sévère (créatinine sérique > à 200 nmol/ml);

en cas de diabète sucré avec microangiopathie;

en cas d'altération sévère de l'état de conscience ou de la capacité de communiquer du patient, rendant impossible l'anamnèse relative aux éventuelles situations de risque mentionnées dans les 6 alinéas précédents.

Les pièces justificatives doivent être tenues par le médecin à la disposition du médecin-conseil.

b) in § 400000, worden de volgende specialiteiten toegevoegd :

b) au § 400000, les spécialités suivantes sont insérées :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II	
OMNIPAQUE 300 mg l/ml		GE HEALTHCARE			ATC: V08AB02				
B-178	2494-524	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 647 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 647 mg/ml		58,67	58,67	7,20	10,80	
B-178 *	0790-154	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 647 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 647 mg/ml		54,6100	54,6100			
B-178 **	0790-154	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 647 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 647 mg/ml		47,5000	47,5000			
OMNIPAQUE 300 mg l/ml		GE HEALTHCARE			ATC: V08AB02				
B-178 *	0790-162	10 ml oplossing voor injectie, 647 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	10 ml solution injectable, 647 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)		3,1988	3,1988			
B-178 **	0790-162	10 ml oplossing voor injectie, 647 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	10 ml solution injectable, 647 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)		3,0566	3,0566			
OMNIPAQUE 350 mg l/ml		GE HEALTHCARE			ATC: V08AB02				
B-178	2494-524	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 755 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 755 mg/ml		64,75	64,75	7,20	10,80	
B-178 *	0790-170	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 755 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 755 mg/ml		60,5200	60,5200			
B-178 **	0790-170	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 755 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 755 mg/ml		53,4100	53,4100			
OMNIPAQUE 350 mg l/ml		GE HEALTHCARE			ATC: V08AB02				
B-178 *	0790-188	10 ml oplossing voor injectie, 755 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	10 ml solution injectable, 755 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)		3,3964	3,3964			
B-178 **	0790-188	10 ml oplossing voor injectie, 755 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	10 ml solution injectable, 755 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)		3,2542	3,2542			

- c) in § 760000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt : c) au § 760000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II	
OCTANATE 100 UI/ml OCTAPHARMA BENELUX ATC: B02BD02									
A-3	2488-674	1 injectieflacon 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml + 1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml	1 flacon injectable 10 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml + 1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml		923,60	923,60	0,00	0,00	
A-3 *	0788-216	1 injectieflacon 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml + 1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml	1 flacon injectable 10 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml + 1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml		891,1500	891,1500			
A-3 **	0788-216	1 injectieflacon 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml + 1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml	1 flacon injectable 10 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml + 1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml		884,0400	884,0400			
OCTANATE 50 UI/ml OCTAPHARMA BENELUX ATC: B02BD02									
A-3	2488-682	1 injectieflacon 250 IU poeder voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml + 1 injectieflacon 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml	1 flacon injectable 250 IU poudre pour solution injectable, 50 IU/ml + 1 flacon injectable 5 ml solvant pour solution injectable, 50 IU/ml		238,16	238,16	0,00	0,00	
A-3 *	0788-190	1 injectieflacon 250 IU poeder voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml + 1 injectieflacon 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml	1 flacon injectable 250 IU poudre pour solution injectable, 50 IU/ml + 1 flacon injectable 5 ml solvant pour solution injectable, 50 IU/ml		228,1200	228,1200			
A-3 **	0788-190	1 injectieflacon 250 IU poeder voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml + 1 injectieflacon 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml	1 flacon injectable 250 IU poudre pour solution injectable, 50 IU/ml + 1 flacon injectable 5 ml solvant pour solution injectable, 50 IU/ml		221,0100	221,0100			
OCTANATE 50 UI/ml OCTAPHARMA BENELUX ATC: B02BD02									
A-3	2488-690	1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml + 1 injectieflacon 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml	1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 50 IU/ml + 1 flacon injectable 10 ml solvant pour solution injectable, 50 IU/ml		466,64	466,64	0,00	0,00	
A-3 *	0788-208	1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml + 1 injectieflacon 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml	1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 50 IU/ml + 1 flacon injectable 10 ml solvant pour solution injectable, 50 IU/ml		449,1300	449,1300			
A-3 **	0788-208	1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml + 1 injectieflacon 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml	1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 50 IU/ml + 1 flacon injectable 10 ml solvant pour solution injectable, 50 IU/ml		442,0200	442,0200			

- d) in §§ 870100 en 870200, worden de volgende specialiteiten toegevoegd : d) aux §§ 870100 et 870200, les spécialités suivantes sont insérées :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II	
ONDANSETRON TEVA 4 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A04AA01									
B-200	2547-057	10 filmomhulde tabletten, 4 mg	10 comprimés pelliculés, 4 mg	G	46,81	46,81	7,02	11,70	
B-200 *	0790-105	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	G	4,2520	4,2520			
B-200 **	0790-105	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	G	3,5410	3,5410			
ONDANSETRON TEVA 8 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A04AA01									
B-200	2547-040	10 filmomhulde tabletten, 8 mg	10 comprimés pelliculés, 8 mg	G	83,63	83,63	8,20	12,20	
B-200 *	0790-113	1 filmomhulde tablet, 8 mg	1 comprimé pelliculé, 8 mg	G	7,7470	7,7470			
B-200 **	0790-113	1 filmomhulde tablet, 8 mg	1 comprimé pelliculé, 8 mg	G	7,0360	7,0360			

e) in § 1340200, worden de volgende specialiteiten toegevoegd :

e) au § 1340200, les spécialités suivantes sont insérées :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
		OCTREOTIDE MAYNE 0,1 mg/ml	HOSPIRA	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: H01CB02	
A-52	2473-759	5 injectieflacons 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	5 flacons injectables 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	G	35,52	35,52	0,00	0,00
A-52 *	0790-121	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	G	5,9860	5,9860		
A-52 **	0790-121	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	G	4,9180	4,9180		
		OCTREOTIDE MAYNE 0,5 mg/ml	HOSPIRA	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: H01CB02	
A-52	2473-734	5 injectieflacons 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	5 flacons injectables 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml	G	135,54	135,54	0,00	0,00
A-52 *	0790-139	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml	G	25,3920	25,3920		
A-52 **	0790-139	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml	G	23,9700	23,9700		

f) in § 1960000, worden de volgende specialiteiten toegevoegd :

f) au § 1960000, les spécialités suivantes sont insérées :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
		ONDANSETRON TEVA 4 mg	TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: A04AA01	
B-200	2547-057	10 filmomhulde tabletten, 4 mg	10 comprimés pelliculés, 4 mg	G	46,81	46,81	7,02	11,70
B-200 *	0790-105	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	G	4,2520	4,2520		
B-200 **	0790-105	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	G	3,5410	3,5410		
		ONDANSETRON TEVA 8 mg	TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: A04AA01	
B-200	2547-040	10 filmomhulde tabletten, 8 mg	10 comprimés pelliculés, 8 mg	G	83,63	83,63	8,20	12,20
B-200 *	0790-113	1 filmomhulde tablet, 8 mg	1 comprimé pelliculé, 8 mg	G	7,7470	7,7470		
B-200 **	0790-113	1 filmomhulde tablet, 8 mg	1 comprimé pelliculé, 8 mg	G	7,0360	7,0360		

g) in § 3190000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

g) au § 3190000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
		SANDOGLOBULINE 1 g	CSL BEHRING				ATC: J06BA02	
A-21 *	0737-429	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor infusie, 0,03 g/ml + 1 injectieflacon 33 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie, 0,03 g/ml	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution pour perfusion, 0,03 g/ml + 1 flacon injectable 33 ml solvant pour solution pour perfusion, 0,03 g/ml		52,6900	52,6900		
A-21 **	0737-429	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor infusie, 0,03 g/ml + 1 injectieflacon 33 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie, 0,03 g/ml	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution pour perfusion, 0,03 g/ml + 1 flacon injectable 33 ml solvant pour solution pour perfusion, 0,03 g/ml		45,5800	45,5800		

SANDOGLOBULINE 3 g		CSL BEHRING		ATC: J06BA02	
A-21 *	0730-515	1 injectieflacon 3 g poeder voor oplossing voor infusie, 0,03 g/ml + 1 injectieflacon 100 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie, 0,03 g/ml	1 flacon injectable 3 g poudre pour solution pour perfusion, 0,03 g/ml + 1 flacon injectable 100 ml solvant pour solution pour perfusion, 0,03 g/ml	143,8500	143,8500
A-21 **	0730-515	1 injectieflacon 3 g poeder voor oplossing voor infusie, 0,03 g/ml + 1 injectieflacon 100 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie, 0,03 g/ml	1 flacon injectable 3 g poudre pour solution pour perfusion, 0,03 g/ml + 1 flacon injectable 100 ml solvant pour solution pour perfusion, 0,03 g/ml	136,7400	136,7400
SANDOGLOBULINE 6 g		CSL BEHRING		ATC: J06BA02	
A-21 *	0730-523	1 injectieflacon 6 g poeder voor oplossing voor infusie, 0,03 g/ml + 1 injectieflacon 200 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie, 0,03 g/ml	1 flacon injectable 6 g poudre pour solution pour perfusion, 0,03 g/ml + 1 flacon injectable 200 ml solvant pour solution pour perfusion, 0,03 g/ml	280,5900	280,5900
A-21 **	0730-523	1 injectieflacon 6 g poeder voor oplossing voor infusie, 0,03 g/ml + 1 injectieflacon 200 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie, 0,03 g/ml	1 flacon injectable 6 g poudre pour solution pour perfusion, 0,03 g/ml + 1 flacon injectable 200 ml solvant pour solution pour perfusion, 0,03 g/ml	273,4800	273,4800

h) in § 3400000, wordt de volgende specialiteit toegevoegd :

h) au § 3400000, la spécialité suivante est insérée :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeoek Base de remb.	I	II
FERRIPROX 100 mg/ml		APOTEX EUROPE		ATC: V03AC02				
A-77	2550-390	1 fles 500 ml drank, 100 mg/ml	1 flacon 500 ml solution buvable, 100 mg/ml		249,72	249,72	0,00	0,00
A-77 *	0790-220	2,5 ml drank, 100 mg/ml	2,5 ml solution buvable, 100 mg/ml		1,1965	1,1965		
A-77 **	0790-220	2,5 ml drank, 100 mg/ml	2,5 ml solution buvable, 100 mg/ml		1,1610	1,1610		

i) in § 3440000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt :

Paragraaf 3440000

a) De specialiteit wordt vergoed in categorie A als ze wordt gebruikt voor de behandeling van diabetespatiënten, die gelijktijdig beantwoorden aan beide criteria :

1. Patiënt met diabetes type 1 of na pancreasresectie;

2. Patiënt is aangesloten bij een conventie inzake zelfregulatie van diabetes n° 786 groep 1 of 2 of n° 7867 met de verplichting de voorwaarden van deze conventie te volgen.

b) Op basis van een rapport opgesteld door de behandelende arts reikt de adviserende geneesheer aan de rechthebbende een machtiging uit waarvan het model is bepaald onder « b » van bijlage III van dit besluit, en waarvan de geldigheidsduur tot maximum 12 maanden is beperkt.

c) De machtiging tot terugbetaling kan worden verlengd voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van een gemotiveerd verslag van de behandelende arts.

i) au § 3440000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes :

Paragraphe 3440000

a) La spécialité fait l'objet d'un remboursement en catégorie A si elle est utilisée pour le traitement des patients atteints de diabète répendant au 2 critères suivants simultanément :

1. Patient atteint d'un diabète de type 1 ou ayant subi une pancréatectomie;

2. Le patient entre dans une convention d'auto-régulation du diabète n° 786 groupe 1 ou 2 ou n° 7867 avec obligation de respecter les conditions de cette convention.

b) Sur base d'un rapport établi par le médecin traitant, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation, dont le modèle est fixé sous « b » de l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

c) L'autorisation de remboursement peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum sur base d'un rapport motivé du médecin traitant.

j) in § 4470000, worden de volgende specialiteiten toegevoegd : j) au § 4470000, les spécialités suivantes sont insérées :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
OXALIPLATIN SANDOZ 5 mg/ml			SANDOZ			ATC: L01XA03		
A-23 *	0790-055	1 injectieflacon 10 ml poeder voor oplossing voor infusie, 50 mg	1 flacon injectable 10 ml poudre pour solution pour perfusion, 50 mg	G	155,6600	155,6600		
A-23 **	0790-055	1 injectieflacon 10 ml poeder voor oplossing voor infusie, 50 mg	1 flacon injectable 10 ml poudre pour solution pour perfusion, 50 mg	G	148,5500	148,5500		
OXALIPLATIN SANDOZ 5 mg/ml			SANDOZ			ATC: L01XA03		
A-23 *	0790-063	1 injectieflacon 20 ml poeder voor oplossing voor infusie, 100 mg	1 flacon injectable 20 ml poudre pour solution pour perfusion, 100 mg	G	304,1900	304,1900		
A-23 **	0790-063	1 injectieflacon 20 ml poeder voor oplossing voor infusie, 100 mg	1 flacon injectable 20 ml poudre pour solution pour perfusion, 100 mg	G	297,0800	297,0800		

k) in § 4530000, wordt de volgende specialiteit toegevoegd : k) au § 4530000, la spécialité suivante est insérée :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
BICALUTAMIDE EG 50 mg			EUROGENERICS			ATC: L02BB03		
A-27	2510-741	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg	G	270,91	270,91	0,00	0,00
A-27 *	0789-982	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	2,5601	2,5601		
A-27 **	0789-982	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	2,4890	2,4890		

l) in § 4600000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt :

Paragraaf 4600000

De specialiteit komt voor vergoeding in aanmerking als ze is toegediend :

- als tweedelijnsbehandeling in het raam van de behandeling van extrapelvaair gevorderd ovariumcarcinoom (FIGO stadia III en IV van de rangschikking opgesteld door de « International Federation of Gynecology-Obstetrics »), in geval van mislukking of recidief binnen een termijn van twaalf maanden, na een voorafgaande chemotherapie met de combinatie van cisplatine of carboplatine met paclitaxel;

- in combinatie met cisplatine bij patiënten die zich presenteren met een recidief van baarmoederhalskanker na radiotherapie of bij patiënten die zich presenteren met een baarmoederhalskanker stadium IV-B.

De vergoeding is toegestaan op basis van een omstandig verslag dat is opgemaakt door een geneesheer-specialist met een bijzondere bekwaamheid in de oncologie of een geneesheer specialist in de medische oncologie. De bewijsstukken, die de geattesteerde situatie aantonen, dienen ter beschikking gehouden te worden van de adviseerend geneesheer.

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, 15 oktober 2008.

De Minister van Sociale Zaken,
Mevr. L. ONKELINX

l) au § 4600000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes :

Paragraphe 4600000

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été administrée :

- en deuxième ligne dans le cadre du traitement d'un carcinome ovarien avancé extrapelvien (FIGO stades III et IV de la classification de l'International Federation of Gynecology-Obstetrics), en cas d'échec ou de récurrence dans un délai de douze mois, après une chimiothérapie préalable associant du cisplatine ou du carboplatine au paclitaxel;

- en association avec le cisplatine chez des patientes présentant un carcinome du col de l'utérus en rechute après radiothérapie ou chez des patientes présentant un stade IV-B de la maladie.

Le remboursement est autorisé sur base d'un rapport circonstancié établi par un médecin spécialiste avec une compétence particulière en oncologie ou un médecin spécialiste en oncologie médicale. Les pièces justificatives, qui démontrent la situation attestée, doivent être tenues à la disposition du médecin conseil.

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 15 octobre 2008.

La Ministre des Affaires sociales,
Mme L. ONKELINX