

11 december 2001 en 28 september 2003, wordt een vierde lid toegevoegd, luidende :

« De rechthebbende is geen persoonlijk aandeel verschuldigd voor de verstreking 599981 bedoeld in artikel 25, § 1, van de bijlage bij voornoemd koninklijk besluit van 14 september 1984. »

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking op dezelfde dag als het koninklijk besluit van 14 november 2008 tot wijziging, wat sommige pediatrische verstrekingen betreft, van de bijlage bij het koninklijk besluit van 14 september 1984 tot vaststelling van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekingen inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen.

**Art. 3.** Onze Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 14 november 2008.

ALBERT

Van Koningswege :

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

quatrième alinéa rédigé comme suit :

« Les bénéficiaires ne doivent pas payer l'intervention personnelle pour la prestation 599981 visée à l'article 25, § 1<sup>er</sup>, de l'annexe à l'arrêté royal du 14 septembre 1984 précité. »

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le même jour que l'arrêté royal du 14 novembre 2008 modifiant, en ce qui concerne certaines prestations pédiatriques, de l'annexe à l'arrêté royal du 14 septembre 1984 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire soins de santé et indemnités.

**Art. 3.** Notre Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 14 novembre 2008.

ALBERT

Par le Roi :

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

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2008 — 4251

[C — 2008/22638]

**27 NOVEMBER 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, de artikelen 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, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 13 december 2006 en 35ter, § 1, vervangen bij de wet van 27 december 2005;

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, artikel 55bis, gewijzigd bij de koninklijke besluiten van 16 juni 2005 en 15 februari 2007;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 19 september 2008;

Gelet op de mededeling aan de Inspecteur van Financiën op 9 oktober 2008;

Gelet op de mededeling aan de Staatssecretaris voor Begroting op 9 oktober 2008;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 21 oktober 2008;

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

F. 2008 — 4251

[C — 2008/22638]

**27 NOVEMBRE 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, les articles 35bis, § 1, 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, et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 13 décembre 2006 et 35ter, § 1<sup>er</sup>, remplacé par la loi du 27 décembre 2005;

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, l'article 55bis, modifié par les arrêtés royaux des 16 juin 2005 et 15 février 2007;

Vu la communication aux demandeurs le 19 septembre 2008;

Vu la communication à l'Inspecteur des Finances le 9 octobre 2008;

Vu la communication à Notre Secrétaire d'Etat au Budget le 9 octobre 2008;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 21 octobre 2008;

Gelet op advies nr 45.347/1 van de Raad van State, gegeven op 6 november 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

- 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 l'avis n° 45.347/1 du Conseil d'Etat, donné le 6 novembre 2008, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 1°, 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° au chapitre I<sup>er</sup>, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
<b>COVERSYL (Aktuapharma) AKTUAPHARMA</b>								
B-21	1467-000	30 deelbare tabletten, 4 mg	30 comprimés sécables, 4 mg	R	20,38	14,27	8,25	9,68
B-21 *	0766-105	1 deelbare tablet, 4 mg	1 comprimé sécable, 4 mg	R	0,4960	0,3473	+0,1487	+0,1487
B-21 **	0766-105	1 deelbare tablet, 4 mg	1 comprimé sécable, 4 mg	R	0,4073	0,2853		
<b>COVERSYL 10 mg SERVIER BENELUX</b>								
B-21	2509-420	60 filmomhulde tabletten, 10 mg	60 comprimés pelliculés, 10 mg	R	40,45	40,45	6,07	10,11
B-21 *	0789-123	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,6138	0,6138	+0,0000	+0,0000
B-21 **	0789-123	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,5042	0,5042		
<b>COVERSYL 5 mg SERVIER BENELUX</b>								
B-21	2509-412	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	30 comprimés pelliculés, 5 mg	R	14,27	14,27	2,14	3,57
B-21 *	0789-115	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	0,3473	0,3473	+0,0000	+0,0000
B-21 **	0789-115	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	0,2853	0,2853		
<b>COVERSYL 8 mg SERVIER BENELUX</b>								
B-21	2234-839	60 tabletten, 8 mg	60 comprimés, 8 mg	R	54,26	40,45	19,88	23,92
B-21 *	0780-395	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	R	0,8388	0,6138	+0,2250	+0,2250
B-21 **	0780-395	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	R	0,7203	0,5042		
<b>COVERSYL SERVIER BENELUX</b>								
B-21	0447-797	30 tabletten, 4 mg	30 comprimés, 4 mg	R	20,38	14,27	8,25	9,68
B-21 *	0734-871	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	R	0,4960	0,3473	+0,1487	+0,1487
B-21 **	0734-871	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	R	0,4073	0,2853		
<b>FARMORUBICINE 10 mg PFIZER</b>								
A-25	0014-365	1 injectieflacon 10 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg	1 flacon injectable 10 mg poudre pour solution injectable, 10 mg	R	18,95	18,95	0,00	0,00
A-25 *	0727-735	1 injectieflacon 10 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg	1 flacon injectable 10 mg poudre pour solution injectable, 10 mg	R	13,8300	13,8300	+0,0000	+0,0000
A-25 **	0727-735	1 injectieflacon 10 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg	1 flacon injectable 10 mg poudre pour solution injectable, 10 mg	R	11,3600	11,3600		
<b>FARMORUBICINE 10 mg Cytovial PFIZER</b>								
A-25	1405-224	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 2 mg/ml	R	18,95	18,95	0,00	0,00
A-25 *	0749-747	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 2 mg/ml	R	13,8300	13,8300	+0,0000	+0,0000
A-25 **	0749-747	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 2 mg/ml	R	11,3600	11,3600		
<b>FARMORUBICINE 200 mg Cyto Vial PFIZER</b>								
A-25	2222-941	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 2 mg/ml	R	244,63	244,63	0,00	0,00
A-25 *	0780-882	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 2 mg/ml	R	234,3800	234,3800	+0,0000	+0,0000
A-25 **	0780-882	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 2 mg/ml	R	227,2700	227,2700		
<b>FARMORUBICINE 50 mg PFIZER</b>								
A-25	0070-243	1 injectieflacon 50 mg poeder voor oplossing voor injectie, 50 mg	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution injectable, 50 mg	R	68,41	68,41	0,00	0,00
A-25 *	0727-743	1 injectieflacon 50 mg poeder voor oplossing voor injectie, 50 mg	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution injectable, 50 mg	R	63,9200	63,9200	+0,0000	+0,0000
A-25 **	0727-743	1 injectieflacon 50 mg poeder voor oplossing voor injectie, 50 mg	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution injectable, 50 mg	R	56,8100	56,8100		

FARMORUBICINE 50 mg Cytovial PFIZER							ATC: L01DB03	
A-25	1405-232	1 injectieflacon 25 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 25 ml solution injectable, 2 mg/ml	R	68,41	68,41	0,00	0,00
A-25 *	0749-754	1 injectieflacon 25 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 25 ml solution injectable, 2 mg/ml	R	63,9200	63,9200	+0,0000	+0,0000
A-25 **	0749-754	1 injectieflacon 25 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 25 ml solution injectable, 2 mg/ml	R	56,8100	56,8100		

2° in hoofdstuk II-B, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

§ 50500

2° au chapitre II-B, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

§ 50500

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
<b>BECLOPHAR 100 µg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R03BA01</b>								
B-99	1563-659	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 75 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg	R	9,77	6,84	3,96	4,64
B-99 *	0762-328	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 75 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg	R	0,0594	0,0416	+0,0178	+0,0178
B-99 **	0762-328	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 75 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg	R	0,0488	0,0342		
<b>BECLOPHAR 200 µg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R03BA01</b>								
B-99	1563-667	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 150 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg	R	19,51	13,66	7,90	9,26
B-99 *	0764-522	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 150 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg	R	0,1187	0,0831	+0,0356	+0,0356
B-99 **	0764-522	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 150 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg	R	0,0975	0,0683		
<b>BECLOPHAR 400 µg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R03BA01</b>								
B-99	1563-675	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 300 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg	R	33,59	26,57	11,01	13,66
B-99 *	0764-530	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg	R	0,2373	0,1661	+0,0712	+0,0712
B-99 **	0764-530	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg	R	0,1949	0,1364		
<b>QVAR 50 Autohaler UCB PHARMA ATC: R03BA01</b>								
B-99	1740-059	200 doses aérosol, oplossing, 50 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose	R	24,54	17,18	9,94	11,65
B-99 *	0773-010	1 patroon, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose	R	17,9100	12,54	+5,3700	+5,3700
B-99 **	0773-010	1 patroon, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose	R	14,7100	10,3000		
<b>QVAR Autohaler UCB PHARMA ATC: R03BA01</b>								
B-99	1625-474	200 doses aérosol, oplossing, 100 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	R	34,62	27,29	11,42	14,15
B-99 *	0769-935	1 patroon, 100 µg/dosis	1 cartouche, 100 µg/dose	R	29,7300	20,81	+8,9200	+8,9200
B-99 **	0769-935	1 patroon, 100 µg/dosis	1 cartouche, 100 µg/dose	R	24,4200	17,0900		

§ 60600

§ 60600

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
<b>BECLOPHAR 100 µg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R03BA01</b>								
B-99	1563-659	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 75 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg	R	9,77	6,84	3,96	4,64
B-99 *	0762-328	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 75 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg	R	0,0594	0,0416	+0,0178	+0,0178
B-99 **	0762-328	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 75 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg	R	0,0488	0,0342		

BECLOPHAR 200 µg			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: R03BA01		
B-99	1563-667	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 150 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg	R	19,51	13,66	7,90	9,26
B-99 *	0764-522	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 150 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg	R	0,1187	0,0831	+0,0356	+0,0356
B-99 **	0764-522	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 150 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg	R	0,0975	0,0683		
BECLOPHAR 400 µg			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: R03BA01		
B-99	1563-675	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 300 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg	R	33,59	26,57	11,01	13,66
B-99 *	0764-530	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg	R	0,2373	0,1661	+0,0712	+0,0712
B-99 **	0764-530	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg	R	0,1949	0,1364		
QVAR 50 Autohaler			UCB PHARMA			ATC: R03BA01		
B-99	1740-059	200 doses aérosol, oplossing, 50 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose	R	24,54	17,18	9,94	11,65
B-99 *	0773-010	1 patroon, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose	R	17,9100	12,54	+5,3700	+5,3700
B-99 **	0773-010	1 patroon, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose	R	14,7100	10,3000		
QVAR Autohaler			UCB PHARMA			ATC: R03BA01		
B-99	1625-474	200 doses aérosol, oplossing, 100 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	R	34,62	27,29	11,42	14,15
B-99 *	0769-935	1 patroon, 100 µg/dosis	1 cartouche, 100 µg/dose	R	29,7300	20,81	+8,9200	+8,9200
B-99 **	0769-935	1 patroon, 100 µg/dosis	1 cartouche, 100 µg/dose	R	24,4200	17,0900		

3° in hoofdstuk IV-B, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

3° au chapitre IV-B, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

§ 120100

§ 120100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
PARLODEL 10 mg								
B-92	0810-952	100 capsules, hard, 10 mg	100 gélules, 10 mg		88,69	88,69	12,20	18,50
PARLODEL 5 mg								
B-92	0869-131	100 capsules, hard, 5 mg	100 gélules, 5 mg		56,05	56,05	8,41	14,01

§ 120200

§ 120200

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
PARLODEL 5 mg								
B-92	0869-131	100 capsules, hard, 5 mg	100 gélules, 5 mg		56,05	56,05	8,41	14,01

§ 120300

§ 120300

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
<b>PARLODEL 10 mg</b> MEDA PHARMA ATC: N04BC01								
B-92	0810-952	100 capsules, hard, 10 mg	100 gélules, 10 mg		88,69	88,69	12,20	18,50
<b>PARLODEL 5 mg</b> MEDA PHARMA ATC: N04BC01								
B-92	0869-131	100 capsules, hard, 5 mg	100 gélules, 5 mg		56,05	56,05	8,41	14,01

§ 120400

§ 120400

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
<b>PARLODEL 10 mg</b> MEDA PHARMA ATC: N04BC01								
B-76	0810-952	100 capsules, hard, 10 mg	100 gélules, 10 mg		88,69	88,69	12,20	18,50
<b>PARLODEL 5 mg</b> MEDA PHARMA ATC: N04BC01								
B-76	0869-131	100 capsules, hard, 5 mg	100 gélules, 5 mg		56,05	56,05	8,41	14,01
<b>PERMAX</b> ELI LILLY BENELUX ATC: N04BC02								
B-76	0315-689	100 tabletten, 1 mg	100 comprimés, 1 mg		82,17	82,17	12,20	18,50

§ 710000

§ 710000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
<b>DOTAREM</b> CODALI ATC: V08CA02								
B-179	1121-482	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		61,16	61,16	8,20	12,20
<b>DOTAREM</b> CODALI ATC: V08CA02								
B-179	0444-117	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		45,56	45,56	6,83	11,39
<b>DOTAREM</b> CODALI ATC: V08CA02								
B-179	0444-125	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		61,13	61,13	8,20	12,20
<b>DOTAREM</b> CODALI ATC: V08CA02								
B-179	1121-490	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		72,05	72,05	8,20	12,20
<b>DOTAREM</b> CODALI ATC: V08CA02								
B-179	0444-133	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		72,05	72,05	8,20	12,20
<b>MAGNEVIST</b> BAYER ATC: V08CA01								
B-179	0245-639	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	46,15	34,94	16,45	19,94
B-179 *	0737-684	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	42,4600	30,1200	+12,3400	+12,3400
B-179 **	0737-684	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	35,3500	24,7400		

MAGNEVIST BAYER ATC: V08CA01						
B-179	1414-580	1 voor gevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 seringue préremplie 10 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	46,15	34,94 16,45 19,94
B-179 *	0749-051	1 voor gevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 séringue prérempli 10 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	42,4600	30,1200 +12,3400 +12,3400
B-179 **	0749-051	1 voor gevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 séringue prérempli 10 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	35,3500	24,7400
MAGNEVIST BAYER ATC: V08CA01						
B-179	1414-606	1 voor gevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	72,69	53,68 26,21 29,81
B-179 *	0749-077	1 voor gevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 séringue prérempli 20 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	68,0600	49,7700 +18,2900 +18,2900
B-179 **	0749-077	1 voor gevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 séringue prérempli 20 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	60,9500	42,6600
MAGNEVIST BAYER ATC: V08CA01						
B-179	1414-598	1 voor gevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	61,75	46,15 22,52 26,40
B-179 *	0749-069	1 voor gevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 séringue prérempli 15 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	57,6100	42,4600 +15,1500 +15,1500
B-179 **	0749-069	1 voor gevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 séringue prérempli 15 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	50,5000	35,3500
MAGNEVIST BAYER ATC: V08CA01						
B-179	1430-586	1 injectieflacon 30 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 30 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	94,77	69,24 32,73 36,33
B-179 *	0749-556	1 injectieflacon 30 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 30 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	89,4200	64,7200 +24,7000 +24,7000
B-179 **	0749-556	1 injectieflacon 30 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 30 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	82,3100	57,6100
MAGNEVIST BAYER ATC: V08CA01						
B-179	0666-750	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	72,69	53,68 26,21 29,81
B-179 *	0733-469	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	68,0600	49,7700 +18,2900 +18,2900
B-179 **	0733-469	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	60,9500	42,6600
MAGNEVIST BAYER ATC: V08CA01						
B-179	0245-621	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	61,75	46,15 22,52 26,40
B-179 *	0737-692	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	57,6100	42,4600 +15,1500 +15,1500
B-179 **	0737-692	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	50,5000	35,3500
MAGNEVIST BAYER ATC: V08CA01						
B-179 *	0784-090	10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 100 ml)	10 ml solution injectable, 469 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 100 ml)	R	28,1160	19,8950 +8,2210 +8,2210
B-179 **	0784-090	10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 100 ml)	10 ml solution injectable, 469 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 100 ml)	R	27,4050	19,1840
OMNISCAN 0,5 mmol/ml GE HEALTHCARE ATC: V08CA03						
B-179	2314-680	1 voor gevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 seringue préremplie 10 ml solution injectable, 287 mg/ml		47,42	47,42 7,11 11,85
OMNISCAN 0,5 mmol/ml GE HEALTHCARE ATC: V08CA03						
B-179	2314-706	1 voor gevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 287 mg/ml		63,67	63,67 8,20 12,20
OMNISCAN 0,5 mmol/ml GE HEALTHCARE ATC: V08CA03						
B-179	2314-672	1 voor gevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 287 mg/ml		75,05	75,05 8,20 12,20
OMNISCAN GE HEALTHCARE ATC: V08CA03						
B-179	1182-740	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 287 mg/ml		63,69	63,69 8,20 12,20

OMNISCAN			GE HEALTHCARE	ATC: V08CA03			
B-179	1182-757	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	287 mg/ml	75,09	75,09	8,20	12,20
OMNISCAN			GE HEALTHCARE	ATC: V08CA03			
B-179	1182-732	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	287 mg/ml	47,42	47,42	7,11	11,85

§ 1280200

§ 1280200

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
MULTIHANCE			BRACCO IMAGING EUROPE					
B-179	1478-528	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 529 mg/ml	529 mg/ml	80,03	80,03	8,20	12,20	
MULTIHANCE			BRACCO IMAGING EUROPE					
B-179	1478-536	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 529 mg/ml	529 mg/ml	94,54	94,54	8,20	12,20	
MULTIHANCE			BRACCO IMAGING EUROPE					
B-179	1478-122	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 529 mg/ml	529 mg/ml	58,77	58,77	8,20	12,20	

§ 1790000

§ 1790000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
PROHANCE			BRACCO IMAGING EUROPE					
B-179	1446-558	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 279,3 mg/ml	279,3 mg/ml	86,84	86,84	8,20	12,20	
PROHANCE			BRACCO IMAGING EUROPE					
B-179	1446-533	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 279,3 mg/ml	279,3 mg/ml	54,32	54,32	8,15	12,20	

§ 1830000

§ 1830000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
TESLASCAN			GE HEALTHCARE					
B-179	1563-782	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 6,91 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 6,91 mg/ml	120,26	120,26	8,20	12,20	

§ 2420100

§ 2420100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
<b>BICALUTAMIDE SANDOZ 50 mg</b> SANDOZ ATC: L02BB03								
A-27	2469-070	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	28 comprimés pelliculés, 50 mg	G	99,91	99,91	0,00	0,00
<b>CASODEX 50</b> ASTRAZENECA ATC: L02BB03								
A-27	1196-997	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	28 comprimés pelliculés, 50 mg	R	111,57	111,57	0,00	0,00
A-27 *	0748-541	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	3,7739	3,7739	+0,0000	+0,0000
A-27 **	0748-541	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	3,5200	3,5200		
<b>CASODEX 50 (Aktuapharma)</b> AKTUAPHARMA ATC: L02BB03								
A-27	2195-881	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	28 comprimés pelliculés, 50 mg	R	152,33	109,54	42,79	42,79
A-27 *	0779-033	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	5,1818	3,7036	+1,4782	+1,4782
A-27 **	0779-033	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	4,9279	3,4496		
<b>CASODEX 50 mg (Olympo-Pharma)</b> OLYMPO-PHARMA ATC: L02BB03								
A-27	2559-334	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	28 comprimés pelliculés, 50 mg	R	155,24	111,57	43,67	43,67
A-27 *	0790-386	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	5,2825	3,7739	+1,5086	+1,5086
A-27 **	0790-386	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	5,0286	3,5200		

§ 2420200

§ 2420200

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
<b>CASODEX 150 mg</b> ASTRAZENECA ATC: L02BB03								
A-27	1703-396	28 filmomhulde tabletten, 150 mg	28 comprimés pelliculés, 150 mg	R	266,44	266,44	0,00	0,00
A-27 *	0771-972	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	R	9,1239	9,1239	+0,0000	+0,0000
A-27 **	0771-972	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	R	8,8700	8,8700		

§ 3920000

§ 3920000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
<b>OMNISCAN 0,5 mmol/ml</b> GE HEALTHCARE ATC: V08CA03								
B-179	2314-680	1 voorgevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 seringue préremplie 10 ml solution injectable, 287 mg/ml		47,42	47,42	7,11	11,85
<b>OMNISCAN 0,5 mmol/ml</b> GE HEALTHCARE ATC: V08CA03								
B-179	2314-706	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 287 mg/ml		63,67	63,67	8,20	12,20
<b>OMNISCAN 0,5 mmol/ml</b> GE HEALTHCARE ATC: V08CA03								
B-179	2314-672	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 287 mg/ml		75,05	75,05	8,20	12,20
<b>OMNISCAN</b> GE HEALTHCARE ATC: V08CA03								
B-179	1182-740	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 287 mg/ml		63,69	63,69	8,20	12,20

OMNISCAN GE HEALTHCARE							ATC: V08CA03		
B-179	1182-757	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 287 mg/ml		75,09	75,09	8,20	12,20	
OMNISCAN GE HEALTHCARE							ATC: V08CA03		
B-179	1182-732	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 287 mg/ml		47,42	47,42	7,11	11,85	

§ 3930000

§ 3930000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II	
DOTAREM CODALI									ATC: V08CA02
B-179	1121-482	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		61,16	61,16	8,20	12,20	
DOTAREM CODALI									ATC: V08CA02
B-179	0444-117	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		45,56	45,56	6,83	11,39	
DOTAREM CODALI									ATC: V08CA02
B-179	0444-125	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		61,13	61,13	8,20	12,20	
DOTAREM CODALI									ATC: V08CA02
B-179	1121-490	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		72,05	72,05	8,20	12,20	
DOTAREM CODALI									ATC: V08CA02
B-179	0444-133	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		72,05	72,05	8,20	12,20	

§ 4690000

§ 4690000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II	
MIRAPEXIN 0,7 mg SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V									ATC: N04BC05
B-76	1394-550	100 tabletten, 0,7 mg	100 comprimés, 0,7 mg		147,53	147,53	12,20	18,50	

§ 4700000

§ 4700000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II	
MERCK-ROPINIROLE 5 mg MYLAN									ATC: N04BC04
B-76	2520-658	84 filmomhulde tabletten, 5 mg	84 comprimés pelliculés, 5 mg	G	89,36	89,36	12,20	18,50	
REQUIP 0,25 mg GLAXO SMITHKLINE									ATC: N04BC04
B-76	1372-069	126 filmomhulde tabletten, 0,25 mg	126 comprimés pelliculés, 0,25 mg	R	20,33	20,33	3,05	5,08	
B-76 *	0761-114	1 filmomhulde tablet, 0,25 mg	1 comprimé pelliculé, 0,25 mg	R	0,1178	0,1178	+0,0000	+0,0000	
B-76 **	0761-114	1 filmomhulde tablet, 0,25 mg	1 comprimé pelliculé, 0,25 mg	R	0,0967	0,0967			

REQUIP 1 mg				GLAXO SMITHKLINE				ATC: N04BC04			
B-76	1372-077	84 filmomhulde tabletten, 1 mg		84 comprimés pelliculés, 1 mg	R	33,79	33,79	5,07	8,45		
B-76 *	0761-122	1 filmomhulde tablet, 1 mg		1 comprimé pelliculé, 1 mg	R	0,3419	0,3419	+0,0000	+0,0000		
B-76 **	0761-122	1 filmomhulde tablet, 1 mg		1 comprimé pelliculé, 1 mg	R	0,2808	0,2808				
REQUIP 2 mg				GLAXO SMITHKLINE				ATC: N04BC04			
B-76	1372-085	84 filmomhulde tabletten, 2 mg		84 comprimés pelliculés, 2 mg	R	48,48	48,48	7,27	12,12		
B-76 *	0761-130	1 filmomhulde tablet, 2 mg		1 comprimé pelliculé, 2 mg	R	0,5324	0,5324	+0,0000	+0,0000		
B-76 **	0761-130	1 filmomhulde tablet, 2 mg		1 comprimé pelliculé, 2 mg	R	0,4477	0,4477				
REQUIP 5 mg				GLAXO SMITHKLINE				ATC: N04BC04			
B-76	1372-093	84 filmomhulde tabletten, 5 mg		84 comprimés pelliculés, 5 mg	R	98,27	98,27	12,20	18,50		
B-76 *	0761-148	1 filmomhulde tablet, 5 mg		1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	1,1048	1,1048	+0,0000	+0,0000		
B-76 **	0761-148	1 filmomhulde tablet, 5 mg		1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	1,0201	1,0201				

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2009.

Brussel, 27 november 2008.

Mevr. L. ONKELINX

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2009.

Bruxelles, le 27 novembre 2008.

Mme L. ONKELINX

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

N. 2008 — 4252

[C — 2008/22637]

27 NOVEMBER 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, de artikelen 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 en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 13 december 2006;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, derde lid;

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, artikel 56, vervangen bij het koninklijk besluit van 23 mei 2005;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 19 september 2008;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 8 oktober 2008;

Overwegende dat door de 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 het betrokken akkoord dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 21 oktober 2008;

Gelet op advies nr 45.350/1 van de Raad van State, gegeven op 6 november 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 :

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

F. 2008 — 4252

[C — 2008/22637]

27 NOVEMBRE 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, les articles 35bis, § 1, 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 et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 13 décembre 2006;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, troisième alinéa;

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, l'article 56, remplacé par l'arrêté royal du 23 mai 2005;

Vu la communication aux demandeurs le 19 septembre 2008;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné le 8 octobre 2008;

Considérant que le 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, l'accord concerné est par conséquent réputé avoir été donné;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 21 octobre 2008;

Vu l'avis n° 45.350/1 du Conseil d'Etat, donné le 6 novembre 2008, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 1°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I 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 :