

LETROZOLE TEVA 2,5 mg				TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: L02BG04			
A-107	2787-935	30 comprimés pelliculés, 2,5 mg 2787-935		30 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	G	51,99 40,0000	51,99 40,0000	0,00	0,00		
A-107	2787-950	100 comprimés pelliculés, 2,5 mg 2787-950		100 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	G	127,16 108,1200	127,16 108,1200	0,00	0,00		
A-107 *	0757-534	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg		1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	G	1,2172	1,2172				
A-107 **	0757-534	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg		1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	G	1,1461	1,1461				

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} octobre 2013.

Bruxelles, le 19 septembre 2013.

Mme L. ONKELINX

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2013.

Brussel, 19 september 2013.

Mevr. L. ONKELINX

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2013/22477]

19 SEPTEMBRE 2013. — 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, 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, 13 décembre 2006, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009 et § 8, alinéa 1^{er}, inséré 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, l'article 57, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 10 septembre 2013;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} octobre 2013, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2013/22477]

19 SEPTEMBER 2013. — 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, 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, 13 december 2006, 25 april 2007 en 23 december 2009 en § 8, eerste lid, ingevoegd 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, artikel 57, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 10 september 2013;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 oktober 2013, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrijf op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Vu l'avis n° 54.103/2 du Conseil d'Etat, donné le 16 septembre 2013, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

Gelet op het advies nr. 54.103/2 van de Raad van State, gegeven op 16 september 2013 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

- | | |
|------|---|
| 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. |
| 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. |
| II = | Intervention des autres bénéficiaires. |
| II = | Aandeel van de andere rechthebbenden. |

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis van tegemoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
AMOXICILLINE SANDOZ 1000 mg SANDOZ ATC: J01CA04									
B-107	2202-372	20 comprimés pour solution buvable, 1000 mg 2202-372	20 oplosbare tabletten, 1000 mg	G	13,50 7,1300	13,50 7,1300	1,89	3,15	
B-107 *	0762-740	1 comprimé pour solution buvable, 1000 mg	1 oplosbare tablet, 1000 mg	G	0,4600	0,4600			
B-107 **	0762-740	1 comprimé pour solution buvable, 1000 mg	1 oplosbare tablet, 1000 mg	G	0,3780	0,3780			
MEDROL A 16 mg (Impexeco) IMPEXECO ATC: H02AB04									
B-83	2976-405	50 comprimés, 16 mg 2976-405	50 tabletten, 16 mg	R	20,47 12,5600	20,47 12,5600	3,33	5,55	
B-83 *	7700-545	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	R	0,3242	0,3242	+0,0000	+0,0000	
B-83 **	7700-545	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	R	0,2662	0,2662			
PIROXICAM MYLAN 20 mg MYLAN ATC: M01AC01									
B-63	1537-208	30 comprimés, 20 mg 1537-208	30 tabletten, 20 mg	G	6,23 1,3400	6,23 1,3400	0,36	0,59	
SEROXAT 20 mg (Aktuapharma) PI-PHARMA ATC: N06AB05									
B-73	2275-907	28 comprimés pelliculés, 20 mg 2275-907	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	R	16,77 9,6800	16,77 9,6800	2,57	4,28	
TOTALIP (PI-PHARMA) 80 mg PI-PHARMA (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05									
B-41	2991-206	100 comprimés pelliculés, 80 mg 2991-206	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	59,08 46,2600	59,08 46,2600	8,90	14,50	
B-41 *	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,5615	0,5615			
B-41 **	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,4904	0,4904			

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

Paragraphe 20000

Paragraaf 20000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis van tegemoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
PANTOPRAPHR 20 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC02									
B-48	3025-152 3025-152	98 gélules gastro-résistantes, 20 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	17,67 10,3700	17,67 10,3700	2,75	4,58	
B-48 *	7702-566	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, 20 mg	G	0,1365	0,1365			
B-48 **	7702-566	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, 20 mg	G	0,1121	0,1121			
PANTOPRAPHR 40 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC02									
B-48	3025-178 3025-178	98 gélules gastro-résistantes, 40 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	29,17 19,8700	29,17 19,8700	4,68	7,86	
B-48 *	7702-574	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, 40 mg	G	0,2616	0,2616			
B-48 **	7702-574	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, 40 mg	G	0,2149	0,2149			

Paragraphe 30000

Paragraaf 30000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis van tegemoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
PANTOPRAPHR 20 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC02									
C-31	3025-145 3025-145	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	8,53 3,2500	8,53 3,2500	2,87	2,87	
C-31 *	7702-566	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, 20 mg	G	0,1365	0,1365			
C-31 **	7702-566	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, 20 mg	G	0,1121	0,1121			
PANTOPRAPHR 40 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC02									
C-31	3025-160 3025-160	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	13,09 6,8100	13,09 6,8100	6,02	6,02	
C-31 *	7702-574	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, 40 mg	G	0,2616	0,2616			
C-31 **	7702-574	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, 40 mg	G	0,2149	0,2149			

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

Paragraphe 2230000

Paragraaf 2230000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis van tegemoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
DONEPEZIL APOTEX 10 mg APOTEX ATC: N06DA02									
B-254	2920-213	98 comprimés pelliculés, 10 mg 2920-213	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	32,70 22,9800	32,70 22,9800	5,18	8,70	
B-254 *	0754-036	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3027	0,3027			
B-254 **	0754-036	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,2486	0,2486			
DONEPEZIL SANDOZ 5 mg SANDOZ ATC: N06DA02									
B-254	2853-091	28 comprimés pelliculés, 5 mg 2853-091	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	12,60 6,4300	12,60 6,4300	1,71	2,84	
B-254	2853-117	98 comprimés pelliculés, 5 mg 2853-117	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	32,30 22,6200	32,30 22,6200	5,12	8,61	
B-254 *	0755-108	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,2979	0,2979			
B-254 **	0755-108	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,2447	0,2447			
DONEPEZIL SANDOZ 5 mg SANDOZ ATC: N06DA02									
B-254	2872-620	28 comprimés orodispersibles, 5 mg 2872-620	28 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	G	12,60 6,4300	12,60 6,4300	1,71	2,84	
B-254	2872-646	98 comprimés orodispersibles, 5 mg 2872-646	98 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	G	32,30 22,6200	32,30 22,6200	5,12	8,61	
B-254 *	0753-855	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	G	0,2979	0,2979			
B-254 **	0753-855	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	G	0,2447	0,2447			
DONEPEZIL TEVA 10 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06DA02									
B-254	2982-031	28 comprimés pelliculés, 10 mg 2982-031	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	12,55 6,3800	12,55 6,3800	1,69	2,82	
B-254	2982-049	98 comprimés pelliculés, 10 mg 2982-049	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	32,25 22,5800	32,25 22,5800	5,11	8,60	
B-254 *	7701-188	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,2973	0,2973			
B-254 **	7701-188	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,2442	0,2442			
DONEPEZIL TEVA 5 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06DA02									
B-254	2982-015	28 comprimés pelliculés, 5 mg 2982-015	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	12,55 6,3800	12,55 6,3800	1,69	2,82	
B-254	2982-023	98 comprimés pelliculés, 5 mg 2982-023	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	32,25 22,5800	32,25 22,5800	5,11	8,60	
B-254 *	7701-170	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,2973	0,2973			
B-254 **	7701-170	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,2442	0,2442			

Paragraphe 2720000

Paragraaf 2720000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis van tegemoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
TOTALIP (PI-PHARMA) 80 mg					(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45	2991-206 2991-206	100 comprimés pelliculés, 80 mg	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	59,08 46,2600	59,08 46,2600	0,00	0,00	
A-45 *	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,5615	0,5615			
A-45 **	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,4904	0,4904			

Paragraphe 4980000

Paragraaf 4980000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis van tegemoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
ZOLMITRIPTAN INSTANT EG 2,5 mg					EUROGENERIC		ATC: N02CC03		
B-221	2888-964 2888-964	6 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	6 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg	G	15,48 8,6700	15,48 8,6700	2,30	3,83	

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 19 septembre 2013.

Mme L. ONKELINX

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, 19 september 2013.

Mevr. L. ONKELINX