

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2016/22313]

11 JULI 2016. — 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, 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, gewijzigd bij de koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 5 juli 2016;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 augustus 2016, 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 voorschrift 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;

Gelet op het advies nr. 59.733/2 van de Raad van State, gegeven op 11 juli 2016 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, 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 :

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2016/22313]

11 JUILLET 2016. — 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, 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, 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, modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 5 juillet 2016;

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} août 2016, 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;

Vu l'avis n° 59.733/2 du Conseil d'Etat, donné le 11 juillet 2016, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. 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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

- 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.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
		DULOXETINE APOTEX 60 mg APOTEX				ATC: N06AX21		
B-73	3412-046	98 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg	98 gélules gastro-résistantes, 60 mg	G	37,29	37,29	5,86	9,85
	3412-046				27,2400	27,2400		
B-73 *	7715-147	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,3587	0,3587		
B-73 **	7715-147	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,2946	0,2946		
B-73 ***	7715-147	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,4990	0,4990	0,1032	0,1718
		ESCITALOPRAM SANDOZ 10 mg SANDOZ				ATC: N06AB10		
B-73	2983-088	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	11,31	11,31	1,43	2,38
	2983-088				5,3800	5,3800		
B-73	2983-047	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	23,50	23,50	3,91	6,57
	2983-047				15,0800	15,0800		
B-73 *	7703-663	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1986	0,1986		
B-73 **	7703-663	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1631	0,1631		
B-73 ***	7703-663	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1948	0,1948	0,0399	0,0670
		ESCITALOPRAM SANDOZ 20 mg SANDOZ				ATC: N06AB10		
B-73	2983-070	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	11,31	11,31	1,43	2,38
	2983-070				5,3800	5,3800		
B-73	2983-062	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	23,50	23,50	3,91	6,57
	2983-062				15,0800	15,0800		
B-73 *	7703-671	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1986	0,1986		
B-73 **	7703-671	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1631	0,1631		
B-73 ***	7703-671	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1948	0,1948	0,0399	0,0670

2° in hoofdstuk IV-B:

2° au chapitre IV-B:

Paragraaf 3140000

Paragraphe 3140000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		

CORBILTA 100 mg/25 mg/200 mg		SANDOZ		ATC: N04BA03				
B-272	3167-525	100 filmomhulde tabletten	100 comprimés pelliculés	R	51,79	51,79	7,91	13,31
	3167-525				40,0400	40,0400		
B-272 *	7709-256	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé	R	0,4955	0,4955	+0,0000	+0,0000
B-272 **	7709-256	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé	R	0,4244	0,4244		
B-272 ***	7709-256	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé	R	0,4738	0,4738	0,0791	0,1331
CORBILTA 150 mg/37,5 mg/200 mg		SANDOZ		ATC: N04BA03				
B-272	3167-533	100 filmomhulde tabletten	100 comprimés pelliculés	R	54,93	54,93	8,35	14,06
	3167-533				42,8000	42,8000		
B-272 *	7709-264	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé	R	0,5248	0,5248	+0,0000	+0,0000
B-272 **	7709-264	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé	R	0,4537	0,4537		
B-272 ***	7709-264	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé	R	0,5052	0,5052	0,0835	0,1406
CORBILTA 200 mg/50 mg/200 mg		SANDOZ		ATC: N04BA03				
B-272	3167-541	100 filmomhulde tabletten	100 comprimés pelliculés	R	56,55	56,55	8,58	14,44
	3167-541				44,2400	44,2400		
B-272 *	7709-272	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé	R	0,5400	0,5400	+0,0000	+0,0000
B-272 **	7709-272	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé	R	0,4689	0,4689		
B-272 ***	7709-272	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé	R	0,5214	0,5214	0,0858	0,1444
CORBILTA 50 mg/12,5 mg/200 mg		SANDOZ		ATC: N04BA03				
B-272	3167-517	100 filmomhulde tabletten	100 comprimés pelliculés	R	48,65	48,65	7,46	12,56
	3167-517				37,2700	37,2700		
B-272 *	7709-249	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé	R	0,4662	0,4662	+0,0000	+0,0000
B-272 **	7709-249	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé	R	0,3951	0,3951		
B-272 ***	7709-249	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé	R	0,4424	0,4424	0,0746	0,1256

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, 11 juli 2016.

Mevr. M. DE BLOCK

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 11 juillet 2016.

Mme M. DE BLOCK