

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2016/22491]

14 DECEMBER 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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 23 december 2009, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, artikel 35ter, § 1, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001, vernummerd bij de wet van 10 augustus 2001, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 26 december 2015, en § 3, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005 en vervangen bij de wetten van 23 december 2009 en 26 december 2015, § 9, ingevoegd bij de wet van 30 juli 2013 en § 10, ingevoegd bij de wet van 19 december 2014;

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, dertiende lid, ingevoegd bij de wet van 29 december 2010 en gewijzigd bij de wet van 17 februari 2012;

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, toegevoegd bij het koninklijk besluit van 16 juni 2005 en vervangen bij het koninklijk besluit van 12 maart 2012, artikel 56, vervangen bij koninklijk besluit van 23 mei 2005 en laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 3 juni 2014, artikel 57, vervangen bij het koninklijk besluit van 23 mei 2005 en gewijzigd bij het koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 28 oktober 2016;

Gelet op de mededeling aan de inspecteur van financiën op 11 november 2016;

Gelet op de mededeling aan de Minister van Begroting op 11 november 2016;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 22 november 2016;

Gelet op advies nr. 60.445/2 van de Raad van State, gegeven op 12 december 2016, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, 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 – 2016/22491]

14 DECEMBRE 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, les articles 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié en dernier lieu par la loi de 23 décembre 2009, et § 15, premier alinéa, inséré par la loi du 27 décembre 2005, l'article 35ter, § 1^{er}, inséré par la loi du 2 janvier 2001, renommé par la loi du 10 août 2001, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié en dernier lieu par la loi du 26 décembre 2015, § 3, inséré par la loi du 27 décembre 2005 et remplacé par les loi du 23 décembre 2009 et 26 décembre 2015, § 9, inséré par la loi du 30 juillet 2013 et § 10, inséré par la loi du 19 décembre 2014;

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, alinéa 13, inséré par la loi du 29 décembre 2010 et modifié par la loi du 17 février 2012;

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'articles 55bis, inséré par l'arrêté royal du 16 juin 2005 et remplacé par l'arrêté royal du 12 mars 2012, l'article 56, remplacé par l'arrêté royal du 23 mai 2005 et modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 3 juin 2014, l'article 57, remplacé par l'arrêté royal du 23 mai 2005 et modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication aux demandeurs le 28 octobre 2016;

Vu la communication à l'inspecteur des finances le 11 novembre 2016;

Vu la communication au Ministre du Budget le 11 novembre 2016;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 22 novembre 2016;

Vu l'avis n° 60.445/2 du Conseil d'Etat, donné le 12 décembre 2016, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, 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 tegemoetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
RUPATALL 10 mg TAKEDA BELGIUM ATC: R06AX28									
Cs-7	2546-976	30 tabletten, 10 mg	30 comprimés, 10 mg	R	9,88 4,2300	9,88 4,2300	4,49	4,49	
	2546-976								
Cs-7	2573-103	50 tabletten, 10 mg	50 comprimés, 10 mg	R	12,59 6,3500	12,59 6,3500	6,74	6,74	
	2573-103								
Cs-7	2573-111	100 tabletten, 10 mg	100 comprimés, 10 mg	R	18,92 11,2800	18,92 11,2800	11,96	11,96	
	2573-111								
Cs-7 *	0792-341	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	0,1456	0,1456	+0,0000	+0,0000	
Cs-7 **	0792-341	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	0,1196	0,1196			
Cs-7 ***	0792-341	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	0,1447	0,1447	0,1196	0,1196	
URSOCHOL 150 ZAMBON ATC: A05AA02									
B-52	0093-492	50 tabletten, 150 mg	50 comprimés, 150 mg	R	17,96 10,5200	14,37 7,7300	5,64	7,01	
	0093-492								
B-52 *	0726-224	1 tablet, 150 mg	1 comprimé, 150 mg	R	0,2716	0,1996	+0,0720	+0,0720	
B-52 **	0726-224	1 tablet, 150 mg	1 comprimé, 150 mg	R	0,2230	0,1638			
B-52 ***	0726-224	1 tablet, 150 mg	1 comprimé, 150 mg	R	0,2701	0,1984	0,1128	0,1402	
URSOCHOL 300 ZAMBON ATC: A05AA02									
B-52	1413-046	30 tabletten, 300 mg	30 comprimés, 300 mg	R	20,45 12,4700	16,36 9,2800	6,55	8,19	
	1413-046								
B-52	1413-053	100 tabletten, 300 mg	100 comprimés, 300 mg	R	39,47 29,1400	34,48 24,7400	10,45	14,17	
	1413-053								
B-52 *	0760-942	1 tablet, 300 mg	1 comprimé, 300 mg	R	0,3761	0,3193	+0,0568	+0,0568	
B-52 **	0760-942	1 tablet, 300 mg	1 comprimé, 300 mg	R	0,3089	0,2622			
B-52 ***	0760-942	1 tablet, 300 mg	1 comprimé, 300 mg	R	0,3502	0,3003	0,1045	0,1417	
URSOFALK DR FALK PHARMA BENELUX ATC: A05AA02									
B-52	1556-414	100 capsules, hard, 250 mg	100 gélules, 250 mg	R	33,02 23,4400	28,02 19,0300	9,54	12,64	
	1556-414								
B-52 *	0726-232	1 capsule, hard, 250 mg	1 gélule, 250 mg	R	0,3025	0,2456	+0,0569	+0,0569	
B-52 **	0726-232	1 capsule, hard, 250 mg	1 gélule, 250 mg	R	0,2485	0,2017			
B-52 ***	0726-232	1 capsule, hard, 250 mg	1 gélule, 250 mg	R	0,2857	0,2356	0,0954	0,1264	

2° in hoofdstuk IV-B :

Paragraaf 4490000

2° au chapitre IV-B :

Paragraphe 4490000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II	
ALOXI 250 µg HELSINN BIREX PHARMACEUTICALS ATC: A04AA05									
B-200 *	0787-598	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 50 µg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 50 µg/ml	R	25,0600 32,3400	25,0600 32,3400	+0,0000	+0,0000	
B-200 **	0787-598	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 50 µg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 50 µg/ml	R	26,5600	26,5600			

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2017.

Brussel, 14 december 2016.

Mevr. M. DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2017.

Bruxelles, le 14 décembre 2016.

Mme M. DE BLOCK