

f) Au § 8240000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 8240000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
STELARA 45 mg JANSSEN-CILAG ATC: L04AC05									
B-314	2659-118	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 90 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 90 mg/ml		3199,11	3199,11	7,90	11,90	
	2659-118				2924,71	2924,71			
B-314 *	0799-155	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 90 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 90 mg/mL		3107,3000	3107,3000			
B-314 **	0799-155	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 90 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 90 mg/mL		3100,1900	3100,1900			
STELARA 45 mg JANSSEN-CILAG ATC: L04AC05									
B-314	3270-758	1 flacon injectable 0,5 ml solution injectable, 90 mg/ml	1 injectieflacon 0,5 ml oplossing voor injectie, 90 mg/ml		3199,11	3199,11	7,90	11,90	
	3270-758				2924,71	2924,71			
B-314 *	7715-964	1 flacon injectable 0,5 mL solution injectable, 90 mg/mL	1 injectieflacon 0,5 mL oplossing voor injectie, 90 mg/mL		3107,3000	3107,3000			
B-314 **	7715-964	1 flacon injectable 0,5 mL solution injectable, 90 mg/mL	1 injectieflacon 0,5 mL oplossing voor injectie, 90 mg/mL		3100,1900	3100,1900			

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 septembre 2017.

M. DE BLOCK

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 september 2017.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2017/13178]

15 SEPTEMBRE 2017. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-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 35 § 2^{ter}, inséré par la loi du 22 décembre 2003 et remplacé par la loi du 27 décembre 2012;

Vu l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-pharmaceutiques, l'article 19;

Vu la proposition du Conseil technique des radio-isotopes émise le 30 juin 2017, et les 5 et 14 juillet 2017;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné les 10, 11, 17 et 18 juillet 2017;

Vu l'accord du Ministre du Budget des 20 et 27 juillet 2017;

Vu la notification au demandeur des 24 et 28 juillet 2017 ;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 9 août 2017, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2017/13178]

15 SEPTEMBER 2017. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35, § 2^{ter}, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003 en vervangen door de wet van 27 december 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten, artikel 19;

Gelet op het voorstel van de Technische raad voor radio-isotopen gedaan op 30 juni 2017 en op 5 en 14 juli 2017;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 10, 11, 17 en 18 juli 2017;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 20 en 27 juli 2017;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 24 en 28 juli 2017;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 9 augustus 2017 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^{re} de l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-pharmaceutiques, sont apportées les modifications suivantes:

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In bijlage I van het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1° au chapitre I:

a) il est inséré un § 20008, rédigé comme suit:

Paragraphe 20008

a) Produits radio-pharmaceutiques à base de sphères d'holmium (Ho-166) – catégorie de remboursement Ri-T8

1° in hoofdstuk I:

a) er wordt een § 20008 toegevoegd, luidende:

Paragraaf 20008

a) Radiofarmaceutische producten op basis van holmium (Ho-166) sferen – vergoedingscategorie Ri-T8

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
QUIREMSPHERES 12 GBq TERUMO EUROPE N.V.									
Ri-T8 *	0748-672	1 flacon injectable 2 ml suspension injectable, 12 GBq	1 injectieflacon 2 ml suspensie voor injectie, 12 GBq		15000,00	12720,0000			
	0748-672	1 administration 2 ml suspension injectable, 12 GBq	1 toediening 2 ml suspensie voor injectie, 12 GBq						
Ri-T8 **	0748-683	1 administration 2 ml suspension injectable, 12 GBq	1 toediening 2 ml suspensie voor injectie, 12 GBq			12720,0000			
	0748-683	1 administration 2 ml suspension injectable, 12 GBq	1 toediening 2 ml suspensie voor injectie, 12 GBq						

2° au chapitre II:

a) Au § 10001, les produits radiopharmaceutiques suivants sont insérés:

2° in hoofdstuk II:

a) In § 10001, worden de volgende radiofarmaceutische producten toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
GA-68-DOTANOC (UZ BRUSSEL) UNIVERSITAIR ZIEKENHUIS BRUSSEL									
Ri-D7 *	0748-812	1 solution injectable, 1 dose	1 oplossing voor injectie, 1 dosis						
	0748-812	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis						
Ri-D7 **	0748-823	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis						
	0748-823	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis						
GA-68-DOTATATE (AZ GROENINGE KORTRIJK) AZ GROENINGE KORTRIJK									
Ri-D7 *	0748-694	1 solution injectable, 1 dose	1 oplossing voor injectie, 1 dosis						
	0748-694	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis						
Ri-D7 **	0748-705	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis						
	0748-705	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis						

GA-68-PSMA-HBED-CC (UZ BRUSSEL)		UNIVERSITAIR ZIEKENHUIS BRUSSEL						
	0748-775	1 solution injectable, 1 dose	1 oplossing voor injectie, 1 dosis					
Ri-D7 *	0748-775	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis					
Ri-D7 **	0748-786	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis					
GLUCOGAST 1850 MBq/ml (UZ-KU LEUVEN)		UNIVERSITAIR ZIEKENHUIS LEUVEN - KULeuven		ATC: V09IX04				
	0747-552	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 1850 MBq/ml	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 1850 MBq/ml		205,00			
Ri-D7 *	0747-552	1 administration 20 ml solution injectable, 1850 MBq/ml	1 toedieningen 20 ml oplossing voor injectie, 1850 MBq/ml					
Ri-D7 **	0747-563	1 administration 20 ml solution injectable, 1850 MBq/ml	1 toedieningen 20 ml oplossing voor injectie, 1850 MBq/ml					

b) Au § 10002, les produits radiopharmaceutiques suivants sont insérés:

b) In § 10002, worden de volgende radiofarmaceutische producten toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
GA-68-DOTANOC (UZ BRUSSEL)		UNIVERSITAIR ZIEKENHUIS BRUSSEL						
	0748-834	1 solution injectable, 1 dose	1 oplossing voor injectie, 1 dosis					
Ri-D9 *	0748-834	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis			60,0000		
Ri-D9 **	0748-845	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis			60,0000		
GA-68-DOTATATE (AZ GROENINGE KORTRIJK)		AZ GROENINGE KORTRIJK						
	0748-716	1 solution injectable, 1 dose	1 oplossing voor injectie, 1 dosis					
Ri-D9 *	0748-716	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis			60,0000		
Ri-D9 **	0748-720	1 administration 1, 1 dose	1 toediening, 1 dosis			60,0000		
GA-68-PSMA-HBED-CC (UZ BRUSSEL)		UNIVERSITAIR ZIEKENHUIS BRUSSEL						
	0748-790	1 solution injectable, 1 dose	1 oplossing voor injectie, 1 dosis					
Ri-D9 *	0748-790	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis			60,0000		
Ri-D9 **	0748-801	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis			60,0000		
GLUCOGAST 1850 MBq/ml (UZ-KU LEUVEN)		UNIVERSITAIR ZIEKENHUIS LEUVEN - KULeuven		ATC: V09IX04				
	0747-574	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 1850 MBq/ml	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 1850 MBq/ml		205,00			
Ri-D9 *	0747-574	1 administration 20 ml solution injectable, 1850 MBq/ml	1 toedieningen 20 ml oplossing voor injectie, 1850 MBq/ml			60,0000		
Ri-D9 **	0747-585	1 administration 20 ml solution injectable, 1850 MBq/ml	1 toedieningen 20 ml oplossing voor injectie, 1850 MBq/ml			60,0000		

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*.

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*.

Bruxelles, le 15 septembre 2017.

Brussel, 15 september 2017.

M. DE BLOCK

M. DE BLOCK