

uitbetaling ervan verzoeken. Wanneer de werkgever niet om uitbetaling verzoekt, zal het saldo aangewend worden voor de eerstvolgende nog te vervallen bedragen verschuldigd aan de voormelde Rijksdienst.

Art. 8. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 15 november 2020.

Art. 9. De minister bevoegd voor Werk en de minister bevoegd voor Sociale zaken zijn, ieder wat hem betreft, belast met de uitvoering van dit besluit.

Brussel, 16 december 2020.

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Werk,
P.-Y. DERMAGNE
De Minister van Sociale Zaken,
Fr. VANDENBROUCKE

imputé sur les premiers montants dus venant ensuite à échéance à l'Office national précité.

Art. 8. Le présent arrêté produit ses effets le 15 novembre 2020.

Art. 9. Le ministre qui a le Travail dans ses attributions et le ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions sont, chacun en ce qui le concerne, chargés de l'exécution du présent arrêté.

Bruxelles, le 16 décembre 2020.

PHILIPPE

Par le Roi :
Le Ministre du Travail,
P.-Y. DERMAGNE
Le Ministre des Affaires sociales,
Fr. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2020/44259]

14 DECEMBER 2020. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 1981 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, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 1981 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, artikelen 60 en 66, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 14 juli 2020, op 18 augustus 2020 en op 7 en 12 oktober 2020;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 19 en 26 augustus 2020, op 22 september 2020 en op 20 oktober 2020;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 2 september 2020 en op 23 oktober 2020;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten, ACTILYSE en REPLAGAL, door de Minister voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 15, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat de betrokken akkoorden dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 28, 29 en 30 oktober 2020;

Gelet op het advies nr.68.264/2 van de Raad van State, gegeven op 30 november 2020 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 bij het koninklijk besluit van 1 februari 1981 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

[C - 2020/44259]

14 DECEMBRE 2020. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 1981 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

Le 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 en dernier lieu par la loi du 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 1^{er} février 1981 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, les articles 60 et 66, tel qu'ils ont été modifiés à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 14 juillet 2020, le 18 août 2020, et les 7 et 12 octobre 2020 ;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés les 19 et 26 août 2020, le 22 septembre 2020 et le 20 octobre 2020 ;

Vu l'accord du Ministre du Budget le 2 septembre 2020 et le 23 octobre 2020;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités ACTILYSE et REPLAGAL, le Ministre du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15, 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, les accords concernés sont par conséquent réputés avoir été donnés;

Vu les notifications aux demandeurs des 28, 29 et 30 octobre 2020 ;

Vu l'avis n°68.264/2 du Conseil d'Etat, donné le 30 novembre 2020, 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 1^{er} février 1981 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:

In hoofdstuk IV :

a) In § 700000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraaf 700000

De entstof komt in aanmerking voor vergoeding bij rechthebbenden uit categorie A, B of C, indien ze is voorgeschreven in één van de volgende situaties:

a) Categorie A

1. Groep 1: personen met een risico op complicaties;
 - A.1.1) Alle zwangere vrouwen ongeacht de fase van de zwangerschap;
 - A.1.2) Alle patiënten vanaf de leeftijd van 6 maanden die lijden aan een onderliggende chronische aandoening, ook indien gestabiliseerd: hart- (uitgezonderd hypertensie), long-, lever-, of nieraandoeningen, diabetes en andere metabole aandoeningen, BMI>35, neuromusculaire aandoeningen, hemoglobinoopathie of immuniteitsstoornissen (natuurlijk of geïnduceerd);
 - A.1.3) Alle personen vanaf 65 jaar;
 - A.1.4) Personen die in een instelling verblijven;
 - A.1.5) Kinderen vanaf 6 maanden tot 18 jaar die een langdurige acetylsalicylzuurtherapie ondergaan;
2. Groep 2: Personen werkzaam in de gezondheidssector;
3. Groep 3: personen die onder hetzelfde dak wonen als:
 - A.3.1) de risicopersonen uit groep 1;
 - A.3.2) kinderen jonger dan 6 maanden;

b) Categorie B:

- B.1) Alle personen van 50 tot en met 64 jaar, zelfs indien ze niet aan een risicoaandoening lijden opgenomen in punt A.1.2;

c) Categorie C:

- C.1) Professionele kwekers van gevogelte en/of varkens en hun gezinsleden die onder hetzelfde dak wonen en voor personen die beroepshalve dagelijks in contact komen met levend gevogelte en varkens.

De vergoeding mag worden verleend zonder dat de adviserend-arts daarvoor toestemming moet geven, voor zover de behandelende arts op het voorschrift "derdebetalingsregeling van toepassing" heeft vermeld.

Sinds 1 oktober 2020 komt de entstof eveneens in aanmerking voor vergoeding bij rechthebbenden uit categorie A.1.3) of B.1) indien ze wordt afgeleverd in een open officina voor vaccinatie van de rechthebbende voor het griepseizoen 2020-2021 en de aflevering van de betrokken farmaceutische specialiteit wordt geregistreerd in het Gedeeld Farmaceutisch Dossier (GFD) van de rechthebbende.

Onder die voorwaarden is de apotheker gerechtigd om de derdebetalersregeling toe te passen.

Au chapitre IV :

a) Au § 700000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 700000

Le vaccin fait l'objet d'un remboursement pour les bénéficiaires de la catégorie A, B ou C, s'il a été prescrit dans l'une des situations suivantes :

a) Catégorie A

1. Groupe 1: les personnes à risque de complications
 - A.1.1) Toutes les femmes enceintes quel que soit le stade de grossesse;
 - A.1.2) Tout patient à partir de l'âge de 6 mois présentant une affection chronique sous-jacente, même stabilisée, d'origine: cardiaque (excepté l'hypertension), pulmonaire, hépatique, rénales, diabète, métabolique, BMI>35, neuromusculaire, hémoglobinoopathie ou des troubles immunitaires (naturels ou induits) ;
 - A.1.3) Toute personne de 65 ans et plus;
 - A.1.4) Les personnes séjournant en institution;
 - A.1.5) Les enfants de 6 mois à 18 ans sous thérapie à l'acide acétylsalicylique.
2. Groupe 2: Le personnel du secteur de la santé;
3. Groupe 3: Les personnes vivant sous le même toit que :
 - A.3.1) Des personnes à risque du groupe 1;
 - A.3.2) Des enfants de moins de 6 mois;

b) Catégorie B:

- B.1). Toutes les personnes de 50 à 64 ans compris, même si elles ne souffrent pas d'une pathologie à risque telle que reprise au point A.1.2 ;

c) Catégorie C:

- C.1) Les éleveurs professionnels de volailles et/ou de porcs ainsi que pour les membres de leur famille vivant sous le même toit et pour les personnes qui, du fait de leur profession, sont en contact journalier avec de la volaille ou des porcs vivants.

Le remboursement peut être accordé sans que le médecin-conseil doive l'autoriser pour autant que le médecin traitant appose sur la prescription la mention « régime du tiers payant applicable ».

Depuis le 1er octobre 2020, le vaccin fait également l'objet d'un remboursement pour les bénéficiaires de la catégorie A.1.3) ou B.1) s'il est délivré dans une pharmacie publique pour la vaccination du bénéficiaire pour la saison de grippe 2020-2021 et si la délivrance de la spécialité pharmaceutique concernée est enregistrée dans le Dossier Pharmaceutique Partagé (DPP) du bénéficiaire.

Dans ces conditions, le pharmacien est habilité à appliquer le tiers payant.

b) In § 1730100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 1730100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
ACTILYSE			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: B01AD02		
	0732-016	1 injectieflacon 50 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solvant pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 mg/ml		460,21	460,21		
B-35 *	0732-016	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 50 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 50 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg/mL		494,9300	494,9300		
B-35 **	0732-016	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 50 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 50 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg/mL		487,8200	487,8200		
ACTILYSE			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: B01AD02		
	0734-350	1 injectieflacon 20 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solvant pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 mg/ml		226,89	226,89		
B-35 *	0734-350	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 20 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 20 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg/mL		247,6100	247,6100		
B-35 **	0734-350	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 20 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 20 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg/mL		240,5000	240,5000		

c) In § 1730200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 1730200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
ACTILYSE			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: B01AD02		
	0732-016	1 injectieflacon 50 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solvant pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 mg/ml		460,21	460,21		
B-35 *	0732-016	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 50 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 50 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg/mL		494,9300	494,9300		

B-35 **	0732-016	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 50 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 50 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg/mL		487,8200	487,8200			
ACTILYSE		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: B01AD02				
	0734-350	1 injectieflacon 20 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solvant pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 mg/ml		226,89	226,89			
B-35 *	0734-350	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 20 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 20 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg/mL		247,6100	247,6100			
B-35 **	0734-350	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 20 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 20 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg/mL		240,5000	240,5000			

d) In § 2640000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 2640000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
ACTILYSE		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: B01AD02				
	0732-016	1 injectieflacon 50 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solvant pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 mg/ml		460,21	460,21			
B-35 *	0732-016	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 50 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 50 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg/mL		494,9300	494,9300			
B-35 **	0732-016	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 50 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 50 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg/mL		487,8200	487,8200			
ACTILYSE		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: B01AD02				
	0734-350	1 injectieflacon 20 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solvant pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 mg/ml		226,89	226,89			
B-35 *	0734-350	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 20 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 20 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg/mL		247,6100	247,6100			
B-35 **	0734-350	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 20 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 20 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg/mL		240,5000	240,5000			

e) In § 2980000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) Au § 2980000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
REPLAGAL					TAKEDA BELGIUM		ATC: A16AB03	
	0797-381	1 ampul 3,5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	1 ampoule 3,5 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml		1475,76	1358,14		
Fa-10 *	0797-381	0,2 3,5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL	0,2 3,5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL		92,4365	85,1024		
Fa-10 **	0797-381	0,2 3,5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL	0,2 3,5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL		92,0182	84,6841		

f) In § 9340000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

f) Au § 9340000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraaf 9340000

Paragraphe 9340000

De entstof komt in aanmerking voor vergoeding bij rechthebbenden uit categorie A, B of C, indien ze is voorgeschreven in één van de volgende situaties:

Le vaccin fait l'objet d'un remboursement pour les bénéficiaires de la catégorie A, B ou C, s'il a été prescrit dans l'une des situations suivantes :

a) Categorie A

a) Catégorie A

1. Groep 1: personen met een risico op complicaties;
 - A.1.1) Alle zwangere vrouwen ongeacht de fase van de zwangerschap;
 - A.1.2) Alle patiënten vanaf de leeftijd van 3 jaar die lijden aan een onderliggende chronische aandoening, ook indien gestabiliseerd: hart- (uitgezonderd hypertensie), long-, lever-, of nieraandoeningen, diabetes en andere metabole aandoeningen, BMI>35, neuromusculaire aandoeningen, hemoglobinopathie of immuniteitsstoornissen (natuurlijk of geïnduceerd);
 - A.1.3) Alle personen vanaf 65 jaar;
 - A.1.4) Personen die in een instelling verblijven;
 - A.1.5) Kinderen vanaf 3 jaar tot 18 jaar die een langdurige acetylsalicylzuurtherapie ondergaan;
2. Groep 2: Personen werkzaam in de gezondheidssector;
3. Groep 3: personen die onder hetzelfde dak wonen als:
 - A.3.1) de risicopersonen uit groep 1;
 - A.3.2) kinderen jonger dan 6 maanden;

1. Groupe 1: les personnes à risque de complications
 - A.1.1) Toutes les femmes enceintes quel que soit le stade de grossesse;
 - A.1.2) Tout patient à partir de l'âge de 3 ans présentant une affection chronique sous-jacente, même stabilisée, d'origine: cardiaque (excepté l'hypertension), pulmonaire, hépatique, rénales, diabète, métabolique, BMI>35, neuromusculaire, hémoglobinopathie ou des troubles immunitaires (naturels ou induits) ;
 - A.1.3) Toute personne de 65 ans et plus;
 - A.1.4) Les personnes séjournant en institution;
 - A.1.5) Les enfants de 3 ans à 18 ans sous thérapie à l'acide acétylsalicylique.
2. Groupe 2: Le personnel du secteur de la santé;
3. Groupe 3: Les personnes vivant sous le même toit que :
 - A.3.1) Des personnes à risque du groupe 1;
 - A.3.2) Des enfants de moins de 6 mois;

b) Categorie B:

- B.1) Alle personen van 50 tot en met 64 jaar, zelfs indien ze niet aan een risicoaandoening lijden opgenomen in punt A.1.2;

b) Catégorie B:

- B.1). Toutes les personnes de 50 à 64 ans compris, même si elles ne souffrent pas d'une pathologie à risque telle que reprise au point A.1.2 ;

c) Categorie C:

c) Catégorie C:

C.1) Professionele kwekers van gevogelte en/of varkens en hun gezinsleden die onder hetzelfde dak wonen en voor personen die beroepshalve dagelijks in contact komen met levend gevogelte en varkens.

De vergoeding mag worden verleend zonder dat de adviserend-arts daarvoor toestemming moet geven, voor zover de behandelende arts op het voorschrift "derdebetalingsregeling van toepassing" heeft vermeld.

Sinds 1 oktober 2020 komt de entstof eveneens in aanmerking voor vergoeding bij rechthebbenden uit categorie A.1.3) of B.1) indien ze wordt afgeleverd in een open officina voor vaccinatie van de rechthebbende voor het griepseizoen 2020-2021 en de aflevering van de betrokken farmaceutische specialiteit wordt geregistreerd in het Gedeeld Farmaceutisch Dossier (GFD) van de rechthebbende.

Onder die voorwaarden is de apotheker gerechtigd om de derdebetalersregeling toe te passen.

Art. 2. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 december 2020.

Brussel, 14 december 2020.

Fr. VANDENBROUCKE

C.1) Les éleveurs professionnels de volailles et/ou de porcs ainsi que pour les membres de leur famille vivant sous le même toit et pour les personnes qui, du fait de leur profession, sont en contact journalier avec de la volaille ou des porcs vivants.

Le remboursement peut être accordé sans que le médecin-conseil doive l'autoriser pour autant que le médecin traitant appose sur la prescription la mention « régime du tiers payant applicable ».

Depuis le 1er octobre 2020, le vaccin fait également l'objet d'un remboursement pour les bénéficiaires de la catégorie A.1.3) ou B.1) s'il est délivré dans une pharmacie publique pour la vaccination du bénéficiaire pour la saison de grippe 2020-2021 et si la délivrance de la spécialité pharmaceutique concernée est enregistrée dans le Dossier Pharmaceutique Partagé (DPP) du bénéficiaire.

Dans ces conditions, le pharmacien est habilité à appliquer le tiers payant.

Art. 2. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} décembre 2020.

Bruxelles, le 14 décembre 2020.

Fr. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/44260]

14 DECEMBER 2020. — 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 25;

Gelet op het advies nr. 68.265/2 van de Raad van State, gegeven op 30 november 2020 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 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:

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2020/44260]

14 DECEMBRE 2020. — 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

Le 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 25;

Vu l'avis n° 68.265/2 du Conseil d'Etat, donné le 30 novembre 2020, 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 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: