

**Art. 9.** Aan de in artikel 5 bedoelde banken, spaarbanken en wisselagenten, alsmede aan de financiële instellingen van de openbare sector kan naargelang de categorie waartoe zij behoren, een commissieloon toegekend worden dat door de Minister van Financiën wordt vastgesteld.

Van dat commissieloon kan ten hoogste 0,70 pct. aan de institutionele beleggers worden afgestaan.

Er kan een overeenkomst afgesloten worden tot coördinatie van de inschrijvingen op en betaling van de lening.

Bovendien wordt er, voor de loketdienst van deze lening, aan de financiële tussenpersonen een commissieloon verleend van 0,8 pct. op het bedrag der coupons betaald door hun tussenkomst evenals een commissieloon van 0,3 pct. op de terugbetaling van het kapitaal die ze verwezenlijken voor rekening van de ontleners.

**Art. 10.** Dit besluit treedt in werking de dag waarop het in het *Belgisch Staatsblad* wordt bekendgemaakt.

**Art. 11.** Onze Minister van Financiën is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 1 maart 1990.

**BOUDEWIJN**

Van Koningswege :

De Minister van Financiën,  
Ph. MAYSTADT

**Art. 9.** Selon la catégorie à laquelle elles appartiennent, une commission à fixer par le Ministre des Finances peut être allouée aux banques, banques d'épargne et agents de change visés à l'article 5, ainsi qu'aux établissements financiers du secteur public.

De cette commission, 0,70 p.c. au maximum peut être alloué aux investisseurs institutionnels.

Une convention peut être conclue visant la coordination des souscriptions et du paiement de l'emprunt.

Il est en outre attribué aux intermédiaires financiers, pour le service de l'emprunt, une commission de guichet de 0,8 p.c. sur le montant des coupons payés à leur intervention ainsi qu'une commission de guichet de 0,3 p.c. sur le remboursement du capital qu'ils effectuent pour compte de l'emprunteur.

**Art. 10.** Le présent arrêté entre en vigueur le jour de sa publication au *Moniteur belge*.

**Art. 11.** Notre Ministre des Finances est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 1er mars 1990.

**BAUDOUIN**

Par le Roi :

Le Ministre des Finances,  
Ph. MAYSTADT

## MINISTERIE VAN SOCIALE VOORZORG

N 90 — 546

**14 FEBRUARI 1990.** — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen

**BOUDEWIJN**, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze-Groot.

Gelet op de wet van 9 augustus 1963 tot instelling en organisatie van een regeling voor verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, inzonderheid op artikel 24, gewijzigd bij de wetten van 24 december 1963, 8 april 1965 en 8 augustus 1980 en de koninklijke besluiten nrs. 58 van 22 juli 1982, 132 van 30 december 1982, 283 van 31 maart 1984 en 500 van 31 december 1986, en artikel 25, § 2, gewijzigd bij de wetten van 8 augustus 1980 en 1 augustus 1985;

Gelet op het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen;

Gelet op het advies uitgebracht op 7 december 1989 en 11 januari 1990 door de technische Raad voor farmaceutische specialiteiten ingesteld bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

Gelet op het advies uitgebracht op 8, 22 en 29 januari 1990 door het Beheerscomité van de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wetten van 9 augustus 1980, 16 juni 1989 en 4 juli 1989;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat een efficiënte werking van de rijksadministratie vergt dat de bepalingen van dit besluit zo snel mogelijk in werking treden en dat de toepassing van dit besluit een tijdige informatie van de betrokkenen noodzakelijk maakt;

## MINISTERE DE LA PREVOYANCE SOCIALE

F 90 — 546

**14 FEVRIER 1990.** — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 2 septembre 1980 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques

**BAUDOUIN**, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 9 août 1963 instituant et organisant un régime d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité, notamment l'article 24, modifié par les lois des 24 décembre 1963, 8 avril 1965 et 8 août 1980 et les arrêtés royaux n<sup>os</sup> 58 du 22 juillet 1982, 132 du 30 décembre 1982, 283 du 31 mars 1984 et 500 du 31 décembre 1986, et l'article 25, § 2, modifié par les lois des 8 août 1980 et 1<sup>er</sup> août 1985;

Vu l'arrêté royal du 2 septembre 1980 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques;

Vu l'avis émis les 7 décembre 1989 et 11 janvier 1990 par le Conseil technique des spécialités pharmaceutiques institué auprès du Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

Vu l'avis émis les 8, 22 et 29 janvier 1990 par le Comité de gestion du Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1<sup>er</sup>, modifié par les lois du 9 août 1980, 16 juin 1989 et 4 juillet 1989;

Vu l'urgence;

Considérant qu'un fonctionnement efficace de l'Administration de l'Etat nécessite que les dispositions du présent arrêté entrent en vigueur le plus vite possible et que l'application du présent arrêté implique une prompt information des intéressés;

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale Zaken,  
Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

**Artikel 1.** In bijlage I van het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1° in hoofdstuk I :

a) volgende farmaceutische specialiteiten invoegen :

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires sociales,  
Nous avons arrêté et arrêtons :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 2 septembre 1980 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques, sont apportées les modifications suivantes :

1° au chapitre I :

a) insérer les spécialités pharmaceutiques suivantes :

criterium — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-20	BAYPRESS Bayer 14 compr. à 20 mg * pr. compr. à 20 mg ** pr. compr. à 20 mg		572,— 29,86 24,50	86,—	143,—
B-20	BAYPRESS MITIS Bayer 28 compr. à 10 mg * pr. compr. à 10 mg ** pr. compr. à 10 mg		572,— 14,93 12,25	86,—	143,—
Cs-2	MEMOXY Galephar 28 caps. à 4,5 mg * pr. caps. à 4,5 mg ** pr. caps. à 4,5 mg		421,— 10,96 9,—	253,—	253,—

b) als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

b) modifier comme suit l'inscription des conditionnements des spécialités ci-après :

criterium — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
A-23	ALKERAN Wellcome 1 amp. inj. à 100 mg 25 compr. à 2 mg * pr. amp. inj. à 100 mg * pr. compr. à 2 mg ** pr. amp. inj. à 100 mg ** pr. compr. à 2 mg		1 074,— 377,— 807,— 11,— 663,— 9,04	—	—
B-107	AMOXI-250 S.M.B. 80 ml sir. à 250 mg/5 ml * pr. 5 ml sir. à 250 mg ** pr. 5 ml sir. à 250 mg		317,— 14,44 11,88	48,—	79,—
B-107	AMOXI-500 S.M.B. 16 caps. à 500 mg * pr. caps. à 500 mg ** pr. caps. à 500 mg		552,— 25,19 20,69	83,—	138,—
A-25	BLEOMYCINE Roger Bellon 1 amp. inj. à 15 mg * pr. amp. inj. à 15 mg ** pr. amp. inj. à 15 mg		1 348,— 1 140,— 937,—	—	—
A-30	BRIETAL SODIQUE Lilly * pr. 100 mg pulv. inj. ** pr. 100 mg pulv. inj.		20,80 17,20	—	—
B-88	CALSYNAR Armour 1 fl. inj. 2 ml à 400 U.-M.R.C.		1 326,—	199,—	300,—

Criterion Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du béné- ficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du béné- ficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
Cs-2	CYCLOSPASMOL Brocades 200 drag. à 200 mg 100 caps. à 400 mg * pr. drag. à 200 mg * pr. caps. à 400 mg ** pr. drag. à 200 mg ** pr. caps. à 400 mg		599,— 583,— 2,19 4,26 1,80 3,50	359,— 350,—	359,— 350,—
B-1	DESACE Sintesa 6 amp. inj. 2 ml à 0,4 mg 10 ml gtt. b. à 1 mg/ml 40 compr. à 0,25 mg * pr. amp. inj. 2 ml à 0,4 mg * pr. ml gtt. b. à 1 mg/ml * pr. compr. à 0,25 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 0,4 mg ** pr. ml gtt. b. à 1 mg/ml ** pr. compr. à 0,25 mg		79,— 102,— 123,— 9,87 7,40 2,25 7,83 6,10 1,85	12,— 15,— 18,—	20,— 25,— 31,—
Cs-2	DESCLIDIUM Pharmuka Benelux 90 caps. à 100 mg * pr. caps. à 100 mg ** pr. caps. à 100 mg		582,— 4,72 3,88	349,—	349,—
B-88	DIDRONEL Norwich Eaton 60 compr. à 200 mg * pr. compr. à 200 mg ** pr. compr. à 200 mg		2 430,— 38,43 33,65	200,—	300,—
C-1	DIHYDERGOT Sandoz 5 amp. inj. 1 ml à 1 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 1 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 1 mg		131,— 19,20 15,80	65,—	65,—
B-29	DOBUTREX Lilly * pr. fl. inj. 20 ml à 250 mg ** pr. fl. inj. 20 ml à 250 mg		443,— 364,—		
B-56	DOLOSAL Specia * pr. amp. inj. 2 ml à 100 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 100 mg		10,90 8,94		
Cs-7	DOXERGAN Specia 40 compr. à 10 mg 150 ml sir. à 5 mg/5 ml * pr. compr. à 10 mg * pr. 5 ml sir. à 5 mg ** pr. compr. à 10 mg * pr. 5 ml sir. à 5 mg		66,— 86,— 1,20 2,10 1,— 1,73	40,— 52,—	40,— 52,—
B-29	DYNATRA 50 Sintesa 10 amp. I.V. 1,25 ml à 50 mg * pr. amp. I.V. 1,25 ml à 50 mg ** pr. amp. I.V. 1,25 ml à 50 mg		451,— 32,90 27,—	68,—	113,—
B-29	DYNATRA 200 Sintesa * pr. amp. inj. à 200 mg ** pr. amp. inj. à 200 mg		104,90 86,20		
Cs-7	FENISTIL Zyma-Galen 20 drag. à 1 mg 20 ml gtt. b. à 1 mg/ml * pr. drag. à 1 mg * pr. ml gtt. b. à 1 mg ** pr. drag. à 1 mg ** pr. ml gtt. b. à 1 mg		79,— 98,— 2,90 3,60 2,35 2,95	47,— 59,—	47,— 59,—
Cs-7	FENISTIL-RETARD Zyma-Galen 20 drag. à 2,5 mg * pr. drag. à 2,5 mg ** pr. drag. à 2,5 mg		115,— 4,20 3,45	69,—	69,—

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegenoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéfi- ciaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-60	FEPRON Lilly 75 caps. à 600 mg * pr. caps. à 600 mg ** pr. caps. à 600 mg		575,— 5,60 4,60	86,—	144,—
B-107	FLEMOXIN SOLUTAB Brocades 16 compr. à 250 mg 16 compr. à 500 mg * pr. compr. à 250 mg * pr. compr. à 500 mg ** pr. compr. à 250 mg ** pr. compr. à 500 mg		317,— 559,— 14,44 25,50 11,88 20,94	48,— 84,—	79,— 140,—
B-107	HICONCIL Bristol 16 caps. à 500 mg pulv. pr. susp. or. 80 ml à 250 mg/5 ml * pr. caps. à 500 mg * pr. 5 ml susp. or. à 250 mg ** pr. caps. à 500 mg ** pr. 5 ml susp. or. à 250 mg		552,— 317,— 25,19 14,44 20,69 11,88	83,— 48,—	138,— 79,—
Cs-2	HYDERGINE Sandoz 5 amp. inj. 1 ml à 0,3 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 0,3 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 0,3 mg		108,— 15,80 13,—	65,—	65,—
A-29	IMURAN Wellcome 100 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg * pr. fl. inj. à 50 mg ** pr. compr. à 50 mg ** pr. fl. inj. à 50 mg		1 950,— 18,26 355,— 15,39 292,—	—	—
B-14	INDERAL RETARD I.C.I.-Pharma 28 caps. à 160 mg 56 caps. à 160 mg * pr. caps. à 160 mg ** pr. caps. à 160 mg		526,— 842,— 10,98 9,02	79,— 126,—	131,— 210,—
B-14	INDERAL RETARD MITIS I.C.I.-Pharma 42 caps. à 80 mg * pr. caps. à 80 mg ** pr. caps. à 80 mg		403,— 7,— 5,76	60,—	101,—
B-14	INDERETIC I.C.I.-Pharma 42 caps. à 80 mg/2,5 mg * pr. caps. à 80 mg/2,5 mg ** pr. caps. à 80 mg/2,5 mg		337,— 5,86 4,81	51,—	84,—
B-60	IRRITREN Byk-Belga 50 drag. à 200 mg * pr. drag. à 200 mg ** pr. drag. à 200 mg		660,— 9,64 7,92	99,—	165,—
B-73	KEVOPRIL Gantax 60 compr. à 2,5 mg 100 compr. à 2,5 mg * pr. compr. à 2,5 mg ** pr. compr. à 2,5 mg		432,— 611,— 4,48 3,66	65,— 92,—	108,— 153,—
B-89	LARGACTYL Specia 50 compr. à 25 mg 30 compr. à 100 mg * pr. compr. à 25 mg * pr. compr. à 100 mg ** pr. compr. à 25 mg ** pr. compr. à 100 mg		59,— 103,— 0,86 2,50 0,70 2,07	9,— 15,—	15,— 26,—
A-23	LEUKERAN Wellcome 25 compr. à 5 mg * pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		448,— 13,08 10,76	—	—

Criterium — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegenoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-158	LOCACORTENE Zyma-Galen 30 g crème derm. à 0,02 % 50 g crème derm. à 0,02 % 30 g pom. derm. à 0,02 % 15 ml lotio à 0,02 % * pr. g crème derm. à 0,02 % * pr. g pom. derm. à 0,02 % * pr. ml lotio à 0,02 % ** pr. g crème derm. à 0,02 % ** pr. g pom. derm. à 0,02 % ** pr. ml lotio à 0,02 %		268,— 359,— 268,— 144,— 5,24 6,53 7,— 4,30 5,37 5,73	40,— 54,— 40,— 22,—	67,— 90,— 67,— 36,—
B-171	LOCACORTENE-VIOFORME Zyma- Galen 7,5 ml gtt. ot. * pr. 7,5 ml gtt. ot. ** pr. 7,5 ml gtt. ot.		78,— 57,— 47,—	12,—	19,—
B-157	LOCOID Brocades 30 g ungt. derm. à 0,1 % 30 g crème derm. à 0,1 % 30 g lipocrème derm. à 0,1 % 30 ml lotio à 0,1 % * pr. g ungt. derm. à 0,1 % * pr. g crème à 0,1 % * pr. g lipocrème derm. à 0,1 % * pr. ml lotio à 0,1 % ** pr. g ungt. derm. à 0,1 % ** pr. g crème à 0,1 % ** pr. g lipocrème derm. à 0,1 % ** pr. ml lotio à 0,1 %		263,— 263,— 263,— 263,— 6,40 6,40 6,40 6,40 5,27 5,27 5,27 5,27	39,— 39,— 39,— 39,—	66,— 66,— 66,— 66,—
B-69	MAJEPTIL Specia 10 ml gtt. b. à 40 mg/ml * pr. ml gtt. b. à 40 mg ** pr. ml gtt. b. à 40 mg		95,— 6,90 5,70	14,—	24,—
B-111	MANDOL Lilly ** pr. fl. inj. à 1 g ** pr. fl. à 2 g pr. perf. I.V.		166,33 333,—		
B-111	MANDOL + LIDOCAINE Lilly ** pr. fl. inj. à 1 g + solv.		166,33		
Cs-3	MEDIAVEN Will-Pharma 90 compr. à 10 mg * pr. compr. à 10 mg ** pr. compr. à 10 mg		692,— 5,61 4,61	415,—	415,—
B-93	METHERGIN Sandoz 5 amp. inj. 1 ml à 0,2 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 0,2 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 0,2 mg		114,— 16,60 13,60	17,—	28,—
Cs-7	MIRCOL Rhône-Poulenc 20 compr. à 5 mg * pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		183,— 6,70 5,50	110,—	110,—
B-107	MOXALINE Mead Johnson 16 caps. à 500 mg pulv. pr. susp. or. 80 ml à 250 mg/5 ml * pr. caps. à 500 mg * pr. 5 ml susp. or. à 250 mg ** pr. caps. à 500 mg ** pr. 5 ml susp. or. à 250 mg		552,— 317,— 25,19 14,44 20,69 11,88	83,— 48,—	138,— 79,—
A-23	MYLERAN Wellcome 100 drag. à 2 mg * pr. drag. à 2 mg ** pr. drag. à 2 mg		693,— 5,06 4,15		

criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du béné- ficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du béné- ficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
A-5	MYSOLINE I.C.I.-Pharma 100 compr. à 250 mg * pr. compr. à 250 mg ** pr. compr. à 250 mg		151,— 1,10 0,91	—	—
B-24	NEONIAGAR Sintesa 20 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg ** pr. compr. à 50 mg		76,— 2,75 2,30	11,—	19,—
B-69	NEULEPTIL Specia 30 caps. à 5 mg 50 caps. à 10 mg 30 ml gtt. b. à 10 mg/ml 30 ml gtt. b. à 40 mg/ml * pr. caps. à 5 mg * pr. caps. à 10 mg * pr. ml gtt. b. à 10 mg * pr. ml gtt. b. à 40 mg ** pr. caps. à 5 mg ** pr. caps. à 10 mg ** pr. ml gtt. b. à 10 mg ** pr. ml gtt. b. à 40 mg		67,— 128,— 69,— 182,— 1,63 1,86 1,67 4,43 1,33 1,54 1,37 3,63	10,— 19,— 10,— 27,—	17,— 32,— 17,— 45,—
A-27	NIAGESTINE 60 Novo 100 compr. à 60 mg		2 362,—	—	—
A-23	NITRUMON Sintesa 1 fl. pulv. inj. à 100 mg + solv. * pr. fl. pulv. inj. à 100 mg + solv. ** pr. fl. pulv. inj. à 100 mg + solv.		1 052,— 780,— 641,—	—	—
B-133	NIVAQUINE Specia 20 compr. à 100 mg		35,—	5,—	9,—
B-69	NOZINAN Specia 10 amp. inj. 1 ml à 25 mg 20 compr. à 25 mg 20 compr. à 100 mg 30 ml gtt. b. à 40 mg/ml * pr. amp. inj. 1 ml à 25 mg * pr. compr. à 25 mg * pr. compr. à 100 mg * pr. ml gtt. b. à 40 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 25 mg ** pr. compr. à 25 mg ** pr. compr. à 100 mg ** pr. ml gtt. b. à 40 mg		144,— 73,— 196,— 112,— 10,50 2,65 7,15 2,73 8,60 2,20 5,90 2,23	22,— 11,— 29,— 17,—	36,— 16,— 49,— 26,—
A-23	ONCOTIOTEPA Sintesa 5 amp. inj. 1 ml à 10 mg + solv. * pr. amp. inj. 1 ml à 10 mg + solv. ** pr. amp. inj. 1 ml à 10 mg + solv.		185,— 27,— 22,20	—	—
A-23	ONCOVIN Lilly 1 amp. inj. 1 ml à 1 mg 1 amp. inj. 2 ml à 2 mg 1 amp. inj. à 5 mg + solv. * pr. amp. inj. 1 ml à 1 mg * pr. amp. inj. 2 ml à 2 mg * pr. amp. inj. à 5 mg + solv. ** pr. amp. inj. 1 ml à 1 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 2 mg ** pr. amp. inj. à 5 mg + solv.		892,— 1 375,— 3 160,— 651,— 1 173,— 3 036,— 535,— 964,— 2 749,—	— — —	— — —
B-133	PALUDRINE I.C.I.-Pharma * pr. compr. à 100 mg ** pr. compr. à 100 mg		0,61 0,50	—	—

Criterium — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegenoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du béné- ficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-69	PIPORTIL Specia 30 compr. à 10 mg 10 ml gtt. b. à 40 mg/ml * pr. compr. à 10 mg * pr. ml gtt. b. à 40 mg ** pr. compr. à 10 mg ** pr. ml gtt. b. à 40 mg		857,— 1 077,— 20,87 81,— 17,13 66,60	129,— 162,—	214,— 269,—
B-69	PIPORTIL LONGUM-4 Specia 3 amp. inj. 1 ml à 25 mg 1 amp. inj. 4 ml à 100 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 25 mg * pr. amp. inj. 4 ml à 100 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 25 mg ** pr. amp. inj. 4 ml à 100 mg		432,— 490,— 105,— 358,— 86,33 294,—	65,— 73,—	108,— 122,—
B-78	PONTALIDE Sandoz 5 amp. inj. 2 ml à 5,57 mg * pr. amp. inj. 2 ml à 5,57 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 5,57 mg		134,— 19,60 16,—	20,—	33
B-73	PROTHIADEN Boots 30 caps. à 25 mg 100 caps. à 25 mg * pr. caps. à 25 mg ** pr. caps. à 25 mg		125,— 334,— 2,44 2,—	19,— 50,—	31,— 83,—
B-73	PROTHIADEN 75 mg Boots 28 caps. à 75 mg * pr. caps. à 75 mg ** pr. caps. à 75 mg		285,— 7,43 6,11	43,—	71,—
A-24	PURI-NETHOL Wellcome 25 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg ** pr. compr. à 50 mg		592,— 17,28 14,20		
B-119	PYOSTACINE Specia 16 compr. à 500 mg * pr. compr. à 500 mg ** pr. compr. à 500 mg		837,— 38,19 31,38	126,—	209,—
A-33	RESCUVOLIN Conforma * pr. fl inj. à 15 mg * pr. fl inj. à 50 mg ** pr. fl inj. à 15 mg ** pr. fl inj. à 50 mg		341,— 1 022,— 280,— 840,—		
B-60	ROFENID Rhône-Poulenc 6 fl. inj. à 100 mg + solv. 50 caps. à 100 mg 12 supp. à 100 mg * pr. fl. inj. à 100 mg + solv. * pr. caps. à 100 mg * pr. supp. à 100 mg ** pr. fl. inj. à 100 mg + solv. ** pr. caps. à 100 mg ** pr. supp. à 100 mg		411,— 490,— 190,— 50,— 7,16 11,58 41,— 5,88 9,50	62,— 73,— 28,—	103,— 122,— 47,—
B-60	ROFENID READY MIX Rhône-Poulenc 6 amp. I.M. 2 ml à 100 mg * pr. amp. I.M. 2 ml à 100 mg ** pr. amp. I.M. 2 ml à 100 mg		411,— 50,— 41,—	62,—	103,—
B-60	ROFENID RETARD Rhône-Poulenc 30 compr. à 200 mg * pr. compr. à 200 mg ** pr. compr. à 200 mg		646,— 15,73 12,90	97,—	161,—

Criterion Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du béné- ficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du béné- ficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-157	SICORTEN Zyma-Galen 30 g crème derm. à 0,05 % 30 g ungt. derm. à 0,05 % * pr. g crème derm. à 0,05 % * pr. g ungt. derm. à 0,05 % ** pr. g crème derm. à 0,05 % ** pr. g ungt. derm. à 0,05 %		287,— 287,— 6,97 6,97 5,73 5,73	43,— 43,—	72,— 72,—
B-96	SPIROLAIR Riker aerosol 200 dos. à 200 mcg/dos. * pr. aerosol 200 dos. à 200 mcg/dos. ** pr. aerosol 200 dos. à 200 mcg/dos.		232,— 169,— 139,—	35,—	58,—
B-73	SURMONTIL Specia 50 compr. à 25 mg 20 compr. à 100 mg 30 ml gtt. b. à 40 mg/ml * pr. compr. à 25 mg * pr. compr. à 100 mg * pr. ml gtt. b. à 40 mg ** pr. compr. à 25 mg ** pr. compr. à 100 mg ** pr. ml gtt. b. à 40 mg		156,— 251,— 163,— 2,28 9,15 3,97 1,88 7,50 3,27	23,— 36,— 24,—	39,— 63,— 41,—
B-93	SYNTOCINON Sandoz 5 amp. inj. 1 ml à 10 I.U. * pr. amp. inj. 1 ml à 10 I.U. ** pr. amp. inj. 1 ml à 10 I.U.		149,— 21,80 17,80	22,—	37,—
B-57	TEGRETOL Ciba-Geigy 50 compr. à 200 mg 100 compr. à 400 mg * pr. compr. à 200 mg * pr. compr. à 400 mg ** pr. compr. à 200 mg ** pr. compr. à 400 mg		261,— 754,— 3,82 5,50 3,12 4,52	39,— 113,—	65,— 188,—
B-15	TENORETIC I.C.I.-Pharma 21 compr. à 100 mg/25 mg 49 compr. à 100 mg/25 mg * pr. compr. à 100 mg/25 mg ** pr. compr. à 100 mg/25 mg		646,— 1 251,— 20,86 17,14	97,— 188,—	161,— 300,—
B-15	TENORETIC-GE I.C.I.-Pharma 28 compr. à 50 mg/12,5 mg 56 compr. à 50 mg/12,5 mg * pr. compr. à 50 mg/12,5 mg ** pr. compr. à 50 mg/12,5 mg		484,— 809,— 10,54 8,66	73,— 121,—	121,— 202,—
B-15	TENORMIN I.C.I.-Pharma 21 compr. à 100 mg 49 compr. à 100 mg * pr. compr. à 100 mg ** pr. compr. à 100 mg		604,— 1 201,— 19,61 16,12	91,— 180,—	151,— 300,—
B-15	TENORMIN-GE I.C.I.-Pharma 28 compr. à 50 mg 56 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg ** pr. compr. à 50 mg		446,— 802,— 10,45 8,59	67,— 120,—	111,— 200,—
Cs-7	THERALENE Theraplix 50 compr. à 10 mg * pr. compr. à 10 mg ** pr. compr. à 10 mg		57,— 0,84 0,68	34,—	34,—
C-2	TRASYLLOL Bayer 5 amp. inj. 10 ml à 100.000 U.I.K * pr. amp. inj. 10 ml à 100.000 U.I.K ** pr. amp. inj. 10 ml à 100.000 U.I.K		1 548,— 276,80 227,40	200,—	500,—



Criterion Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-124	VANCOCIN HCL Lilly ** pr. g. pulv. or.		737,50		
B-96	VENTOLIN Glaxo 10 ml à 0,5 % sol. pr. neb.		168,—	25,—	42,—
B-73	VIVALAN I.C.I.-Pharma 10 amp. I.V. 5 ml à 100 mg 28 compr. à 200 mg 56 compr. à 200 mg * pr. amp. I.V. 5 ml à 100 mg * pr. compr. à 200 mg ** pr. amp. I.V. 5 ml à 100 mg ** pr. compr. à 200 mg		529,— 661,— 1 046,— 38,60 13,80 31,70 11,34	79,— 99,— 157,—	132,— 165,— 261,—
B-135	ZOVIRAX I.V. Wellcome * pr. fl. lyoph. pr. perf. à 250 mg ** pr. fl. lyoph. pr. perf. à 250 mg		622,40 565,—		
B-68	ZYLORIC Wellcome 100 compr. à 100 mg * pr. compr. à 100 mg ** pr. compr. à 100 mg		499,— 3,64 2,99	75,—	125,—
B-68	ZYLORIC-300 Wellcome 30 compr. à 300 mg 90 compr. à 300 mg * pr. compr. à 300 mg ** pr. compr. à 300 mg		442,— 1 047,— 8,60 7,07	66,— 157,—	110,— 262,—

2° in hoofdstuk III, sub 2, als volgt de inschrijving wijzigen van de volgende perfusieoplossingen :

2° au chapitre III, sous 2, modifier comme suit l'inscription des solutions à perfusion suivantes :

Criterion Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-181	NaCl 0,9 % SOLUFLEX Braun zak - sac 250 ml zak - sac 500 ml zak - sac 1 000 ml * pr. zak - sac 250 ml * pr. zak - sac 500 ml * pr. zak - sac 1 000 ml ** pr. zak - sac 250 ml ** pr. zak - sac 500 ml ** pr. zak - sac 1 000 ml	M M M	92,— 108,— 133,— 70,— 81,— 101,— 57,— 87,— 83,—	14,— 16,— 20,—	23,— 27,— 33,—
B-182	GLUCOSE 5 % SOLUFLEX Braun zak - sac 250 ml zak - sac 500 ml zak - sac 1 000 ml * pr. zak - sac 250 ml * pr. zak - sac 500 ml * pr. zak - sac 1 000 ml ** pr. zak - sac 250 ml ** pr. zak - sac 500 ml ** pr. zak - sac 1 000 ml	M M M	99,— 114,— 138,— 75,— 86,— 105,— 61,— 71,— 86,—	15,— 17,— 21,—	25,— 28,— 34,—

3° in hoofdstuk IV, sub B :

a) in § 2, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakking :

3° au chapitre IV, sous B :

a) au § 2, modifier comme suit l'inscription du conditionnement de la spécialité ci-après :

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-38	ATROMIDIN I.C.I.-Pharma 50 caps. à 500 mg * pr. caps. à 500 mg ** pr. caps. à 500 mg		217,— 3,16 2,60	33,—	54,—

b) in § 8, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

b) au § 8, modifier comme suit l'inscription des conditionnements des spécialités ci-après :

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-79	AMANTAN Byk-Belga 60 caps. à 100 mg * pr. caps. à 100 mg ** pr. caps. à 100 mg		330,— 4,02 3,30	49,—	82,—
B-79	MANTADIX Du Pont de Nemours 50 caps. à 100 mg * pr. caps. à 100 mg ** pr. caps. à 100 mg		275,— 4,02 3,30	41,—	69,—

c) in § 19, de lijst der aandoeningen hernomen onder het eerste lid als volgt aanvullen :

— corticale en/of trabeculaire osteoporose die voortspuit uit een langdurige (gedurende verscheidene jaren) behandeling met cortisonederivaten en geobjectiveerd door een absorptiometrie die wijst op een minerale inhoud van het been die lager ligt dan de ondergrens van de norm voor de gebruikte methode voor de leeftijd van de patiënt.

d) in § 22, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

c) au § 19, compléter la liste des affections reprises au 1<sup>er</sup> alinéa comme suit :

— ostéoporose corticale et/ou trabéculaire résultant d'un traitement prolongé (plusieurs années) par des dérivés cortisoniques et objectivée par une absorptiometrie révélant un contenu minéral osseux inférieur à la limite inférieure de la norme de la méthode utilisée pour l'âge du patient.

d) au § 22, modifier comme suit l'inscription des conditionnements des spécialités ci-après :

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
A-33	LEDERVORIN CALCIUM Lederle 10 compr. à 15 mg * pr. compr. à 15 mg ** pr. compr. à 15 mg		2 613,— 248,90 220,20	—	—
A-33	RESCUVOLIN Conforma 10 compr. à 15 mg * pr. compr. à 15 mg ** pr. compr. à 15 mg		2 613,— 248,90 220,20	—	—

e) in § 37, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakking :

e) au § 37, modifier comme suit l'inscription du conditionnement de la spécialité ci-après :

criterium — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-164	ZOVIRAX Wellcome 4,5 g ungt. opht. à 3 % * pr. 4,5 g ungt. opht. à 3 % ** pr. 4,5 g ungt. opht. à 3 %		706,— 515,— 423,—	106,—	176,—

f) in § 44-b), als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

f) au § 44-b), modifier comme suit l'inscription des conditionnements des spécialités ci-après :

criterium — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-111	MANDOL Lilly 3 fl. inj. à 1 g * pr. fl. inj. à 1 g * pr. fl. à 2 g pr. perf. IV		833,— 202,67 405,—	125,—	208,—
B-111	MANDOL + LIDOCAINE Lilly  3 fl. inj. à 1 g + solv. * pr. fl. inj. à 1 g + solv.		833,— 202,67	125,—	208,—
B-124	VANOCIN HCL Lilly 1 fl. 10 g pulv. or. * pr. g pulv. or.		7 786,— 766,20	200,—	300,—

g) in § 47, volgende specialiteit invoegen :

g) au § 47, insérer la spécialité suivante :

criterium — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
A-27	DECAPEPTYL S.R. Ipsen 1 s. I.M. à 3,75 mg + solv. * pr. s. I.M. à 3,75 mg + solv. ** pr. s. I.M. à 3,75 mg + solv.		7 095,— 6 971,— 6 684,—	—	—

h) in § 53, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

h) au § 53, modifier comme suit l'inscription des conditionnements de la spécialité ci-après :

Criterion — Critère	Benaming en verpakkingen — Dénomination et conditionnements	Opmerkingen — Observations	Basis van tegemoetkoming — Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
A-5	TEGRETOL Ciba-Geigy 50 compr. à 200 mg 100 compr. à 400 mg • pr. compr. à 200 mg • pr. compr. à 400 mg ** pr. compr. à 200 mg ** pr. compr. à 400 mg		261,— 754,— 3,82 5,50 3,12 4,62	— —	— —

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 maart 1990.

Art. 3. Onze Minister van Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 14 februari 1990.

**BOUDEWIJN**

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,  
Ph. BUSQUIN

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> mars 1990.

Art. 3. Notre Ministre des Affaires sociales est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles; le 14 février 1990.

**BAUDOUIN**

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales,  
Ph. BUSQUIN

N 90 — 547

21 FEBRUARI 1990. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen

**BOUDEWIJN**, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groot.

Gelet op de wet van 9 augustus 1963 tot instelling en organisatie van een regeling voor verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, inzonderheid op artikel 24, gewijzigd bij de wetten van 24 december 1963, 8 april 1965 en 8 augustus 1980 en de koninklijke besluiten nrs. 58 van 22 juli 1982, 132 van 30 december 1982, 283 van 31 maart 1984 en 500 van 31 december 1986, en artikel 25, § 2, gewijzigd bij de wetten van 8 augustus 1980 en 1 augustus 1985;

Gelet op het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen;

Gelet op het advies uitgebracht op 8 februari 1990 door de technische Raad voor farmaceutische specialiteiten ingesteld bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

Gelet op het advies uitgebracht op 12 februari 1990 door het Beheerscomité van de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wetten van 9 augustus 1980, 16 juni 1989 en 4 juli 1989;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat een efficiënte werking van de rijksadministratie vergt dat de bepalingen van dit besluit zo snel mogelijk in werking treden en dat de toepassing van dit besluit een tijdige informatie van de betrokkenen noodzakelijk maakt;

F 90 — 547

21 FEVRIER 1990. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 2 septembre 1980 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques

**BAUDOUIN**, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 9 août 1963 instituant et organisant un régime d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité, notamment l'article 24, modifié par les lois des 24 décembre 1963, 8 avril 1965 et 8 août 1980, et les arrêtés royaux nos 58 du 22 juillet 1982, 132 du 30 décembre 1982, 283 du 31 mars 1984 et 500 du 31 décembre 1986, et l'article 25, § 2, modifié par les lois des 8 août 1980 et 1<sup>er</sup> août 1985;

Vu l'arrêté royal du 2 septembre 1980 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques;

Vu l'avis émis le 8 février 1990 par le Conseil technique des spécialités pharmaceutiques institué auprès du Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

Vu l'avis émis le 12 février 1990 par le Comité de gestion du Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1<sup>er</sup>, modifié par les lois du 9 août 1980, 16 juin 1989 et 4 juillet 1989;

Vu l'urgence;

Considérant qu'un fonctionnement efficace de l'administration de l'Etat nécessite que les dispositions du présent arrêté entrent en vigueur le plus vite possible et que l'application du présent arrêté implique une prompt information des intéressés;