

**MINISTERIE VAN BUITENLANDSE ZAKEN,
BUITENLANDSE HANDEL
EN ONTWIKKELINGSSAMENWERKING**

N 90 — 2727

Verdrag houdende oprichting van een Internationale Douaneraad, en Bijlage, opgemaakt te Brussel op 15 december 1950 (1). — Toetreding door de Volksrepubliek Angola

Op 26 september 1990 werd bij het Ministerie van Buitenlandse Zaken, Buitenlandse Handel en Ontwikkelingssamenwerking van België de toetredingsoorkonde van de Volksrepubliek Angola betrekfende bovengenoemde akten neergelegd.

Overeenkomstig artikel XVIII (c) van het Verdrag zijn het Verdrag en, zijn Bijlage, voor de Volksrepubliek Angola in werking getreden op de dag van de nederlegging van de toetredingsoorkonde, te weten op 26 september 1990.

**MINISTÈRE DES AFFAIRES ÉTRANGÈRES,
DU COMMERCE EXTERIEUR
ET DE LA COOPÉRATION AU DÉVELOPPEMENT**

F 90 — 2727

Convention portant création d'un Conseil de Coopération douanière, et Annexe, faites à Bruxelles le 15 décembre 1950 (1). — Adhésion par la République populaire d'Angola

Le 26 septembre 1990 a été déposé auprès du Ministère des Affaires étrangères, du Commerce extérieur et de la Coopération au Développement de Belgique, l'instrument d'adhésion de la République populaire d'Angola concernant les actes précités.

Conformément à son article XVIII (c) la Convention et, son Annexe, sont entrées en vigueur à l'égard de la République populaire d'Angola à la date du dépôt de l'instrument d'adhésion, à savoir le 26 septembre 1990.

N 90 — 2728

Verdrag houdende oprichting van een Internationale Douaneraad, ondertekend te Brussel op 15 december 1950. (1) — Verklaring door het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannie en Noord-Ierland, met betrekking tot de Bermuda-eilanden

Op 13 juli 1990 is op het Ministerie van Buitenlandse Zaken, Buitenlandse Handel en Ontwikkelingssamenwerking van België, via de Internationale Douaneraad, een verklaring ingekomen, gedagtekend op 23 mei 1990 en afkomstig van de Regering van het Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland, waarin kennisgeving wordt gedaan van de toelating van de Bermuda-eilanden als afzonderlijk lid van de Internationale Douaneraad, overeenkomstig het bepaalde in artikel II, a, ii van het Verdrag houdende oprichting van een Internationale Douaneraad.

De toelating van de Bermuda-eilanden als afzonderlijk lid werd door de Raad op 1 juli 1990 geregistreerd.

F 90 — 2728

Convention portant création d'un Conseil de Coopération douanière, signée à Bruxelles le 15 décembre 1950. (1) — Déclaration par le Royaume-Uni de Grande-Bretagne et d'Irlande du Nord au sujet des Bermudes

Le 13 juillet 1990 a été reçue au Ministère des Affaires étrangères, du Commerce extérieur et de la Coopération au Développement de Belgique, via le Conseil de Coopération douanière, une déclaration datée du 23 mai 1990, émanant du Gouvernement du Royaume-Uni de Grande-Bretagne et d'Irlande du Nord, notifiant l'admission des Bermudes en tant que membre distinct du Conseil de Coopération douanière, conformément aux termes de l'article II, a, ii de la Convention portant création d'un Conseil de Coopération douanière.

L'admission des Bermudes en tant que membre distinct a été enregistrée par le Conseil à dater du 1^{er} juillet 1990.

MINISTERIE VAN SOCIALE VOORZORG

N 90 — 2729

10 OKTOBER 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 Groet.

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 5 juli en 6 september 1990 door de technische Raad voor farmaceutische specialiteiten; ingesteld bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

MINISTÈRE DE LA PREVOYANCE SOCIALE

F 90 — 2729

10 OCTOBRE 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 1er 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 5 juillet et 6 septembre 1990 par le Conseil technique des spécialités pharmaceutiques institué auprès du Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

(1) Zie *Belgisch Staatsblad* van 31 december 1952.

(1) Voir *Moniteur belge* du 31 décembre 1952.

Gelet op het advies uitgebracht op 24 september en 1 oktober 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^e, 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;

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^e in hoofdstuk I :

a) volgende farmaceutische specialiteiten invoegen :

Vu l'avis émis les 24 septembre et 1er octobre 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^e, 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 prompte information des intéressés;

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^e. 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^e au chapitre Ier :

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, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1983 Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1983	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1983 Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1983
B-168	BETAGAN Allergan 5 ml coll. à 0,25 % • pr. 5 ml coll. à 0,25 % ** pr. 5 ml coll. à 0,25 %		288,— 210,— 173,—	43	72
B-134	DIFLUCAN Pfizer 1 caps. à 150 mg • pr. caps. à 150 mg ** pr. caps. à 150 mg		645,— 471,— 387,—	97	161
Cs-4	DITROPAN Therabel Pharma 250 ml sir. à 5 mg/5 ml • pr. 5 ml sir. à 5 mg ** pr. 5 ml sir. à 5 mg		415,— 6,06 4,98	249	249
B-162	GENOPTIC LIQUIFILM Allergan 5 ml coll. à 0,3 % • pr. 5 ml coll. à 0,3 % ** pr. 5 ml coll. à 0,3 %		196,— 143,— 118,—	29	49
B-60	IBULGAN Vital 100 drag. à 400 mg • pr. drag. à 400 mg ** pr. drag à 400 mg	G G G	69,— 3,36 2,76	115	
B-73	LERIVON 60 Organon 30 compr. à 60 mg • pr. compr. à 60 mg ** pr. compr. à 60 mg		1 008,— 24,53 20,17	151	252
C-12	POLLINEX-S Bencard 3 s. inj. 0,5 ml à 2 000 U. NOON • pr. 3 s. inj. 0,5 ml à 2 000 U. NOON ** pr. 3 s. inj. 0,5 ml à 2 000 U. NOON		2 061,— 1 937,— 1 650,—	300	500
B-198	PRANOFE Asta 5 ml coll. à 0,1 % • pr. 5 ml coll. à 0,1 % ** pr. 5 ml coll. à 0,1 %		235,— 172,— 141,—	35	59
B-63	TILCOTIL Roche 30 pulv. or. à 20 mg • pr. pulv. or. à 20 mg ** pr. pulv. or. à 20 mg		822,— 20,— 16,43	123	205

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, andere dan deze 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-27	ALDACTAZINE Searle 28 compr. à 25 mg/15 mg 98 compr. à 25 mg/15 mg • pr. compr. à 25 mg/15 mg ** pr. compr. à 25 mg/15 mg		336,— 940,— 7,— 5,76	50 141	84 235
B-27	ALDACTONE Searle 50 compr. à 25 mg 30 compr. à 100 mg 50 compr. à 100 mg • pr. compr. à 25 mg • pr. compr. à 100 mg ** pr. compr. à 25 mg ** pr. compr. à 100 mg		522,— 1 029,— 1 338,— 7,62 22,56 6,26 18,54	78 154 200	130 257 300
A-28	AMSIDINE Warner Lambert • pr. amp. inj. 1,5 ml à 75 mg + solv. ** pr. amp. inj. 1,5 ml à 75 mg + solv.		2 141,20 2 083,80		
B-73	ANAFRANIL Ciba-Geigy 10 amp. inj. 2 ml à 25 mg 30 drag. à 10 mg 150 drag. à 10 mg 30 drag. à 25 mg 150 drag. à 25 mg • pr. amp. inj. 2 ml à 25 mg • pr. drag. à 10 mg • pr. drag. à 25 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 25 mg ** pr. drag. à 10 mg ** pr. drag. à 25 mg		375,— 85,— 381,— 167,— 769,— 27,40 1,85 3,74 22,50 1,52 3,07	56 13 57 25 115	94 21 95 42 192
B-73	ANAFRANIL RETARD Ciba Geigy 42 compr. à 75 mg • pr. compr. à 75 mg ** pr. compr. à 75 mg		712,— 12,38 10,17	107	178
B-168	BETAGAN Allergan 5 ml coll. à 0,5 % • pr. 5 ml coll. à 0,5 % ** pr. 5 ml coll. à 0,5 %		309,— 226,— 185,—	46	77
B-60	BRUFEN FORTE Boots • pr. drag. à 600 mg ** pr. drag. à 600 mg		7,90 6,50		
B-56	BURGODIN Janssen Pharm. 25 compr. à 5 mg • pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		325,— 9,48 7,80	49	81
B-75	CAMCOLIT Norgine 100 compr. à 250 mg 100 compr. à 400 mg • pr. compr. à 250 mg • pr. compr. à 400 mg ** pr. compr. à 250 mg ** pr. compr. à 400 mg		182,— 237,— 1,33 1,73 1,09 1,42	27 36	45 59
B-27	CANRENOL Prospa 6 fl. I.V. à 200 mg + solv. 50 compr. à 50 mg 30 compr. à 100 mg 50 compr. à 100 mg • pr. fl. I.V. à 200 mg + solv. • pr. compr. à 50 mg • pr. compr. à 100 mg ** pr. fl. I.V. à 200 mg + solv. ** pr. compr. à 50 mg ** pr. compr. à 100 mg		586,— 859,— 1 030,— 1 371,— 71,33 12,54 23,36 58,50 10,30 19,20	88 129 154 200	146 215 257 300
A-5	CELONTIN Warner Lambert 100 caps. à 300 mg • pr. caps. à 300 mg ** pr. caps. à 300 mg		382,— 2,79 2,29	—	—

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende bedoeld 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 bedoeld 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-117	CHLOROMYCETINE PALMITATE Warner Lambert 80 ml susp. or. à 125 mg/4 ml • pr. 4 ml susp. or. à 125 mg • pr. 4 ml susp. or. à 125 mg		88,— 4,27 3,53	13	22
B-117	CHLOROMYCETINE SUCCINATE Warner Lambert 1 fl. inj. à 1 g • pr. fl. inj. à 1 g • pr. fl. inj. à 1 g		135,— 99,— 81,—	20	34
B-112	CLAFORAN Hoechst • pr. fl. I.V. à 1 g + solv. • pr. fl. I.V. 2 g + solv.		306,— 583,—		
B-105	COMBICILLINE Kela 1 200 000 I.U. inj. 2 000 000 I.U. inj. • pr. 1 200 000 I.U. inj. • pr. 2 000 000 I.U. inj. • pr. 1 200 000 I.U. inj. • pr. 2 000 000 I.U. inj.	M M	68,— 78,— 50,— 57,— 41,— 47,—	10 12	17 19
B-155	DAKTACORT Janssen Pharm. 15 g crème derm. 30 g crème derm. • pr. g crème derm. • pr. g crème derm.		180,— 286,— 6,97 5,70	27 43	45 71
B-134	DAKTARIN Janssen Pharm. 20 compr. à 250 mg 40 g gel or. à 20 mg/g • pr. compr. à 250 mg • pr. g gel or. à 20 mg • pr. compr. à 250 mg • pr. g gel or. à 20 mg		1 309,— 270,— 54,85 4,93 44,90 4,05	186 40	300 67
B-154	DAKTARIN Janssen Pharm. 30 g crème derm. à 2 % 20 g pulv. derm. à 2 % 30 ml lotio à 2 % 30 ml tinct. à 2 % • pr. g crème derm. à 2 % • pr. g pulv. derm. à 2 % • pr. ml lotio à 2 % • pr. ml tinct. à 2 % • pr. g crème derm. à 2 % • pr. g pulv. derm. à 2 % • pr. ml lotio à 2 % • pr. ml tinct. à 2 %		223,— 157,— 223,— 249,— 5,43 5,75 5,43 6,07 4,47 4,70 4,47 4,97	33 24 33 37	56 39 56 62
B-134	DAKTARIN I.V. Janssen Pharm. • pr. 20 ml sol. inj. à 10 mg/ml • pr. 20 ml sol. inj. à 10 mg/ml		124,80 102,20		
B-71	DEHYDROBENZPERIDOL Janssen Pharm. 5 amp. inj. 2 ml à 5 mg 1 amp. inj. 10 ml à 25 mg 40 compr. à 5 mg • pr. amp. inj. 2 ml à 5 mg • pr. amp. inj. 10 ml à 25 mg • pr. compr. à 5 mg • pr. amp. inj. 2 ml à 5 mg • pr. amp. inj. 10 ml à 25 mg • pr. compr. à 5 mg		119,— 96,— 417,— 17,40 70,— 7,80 14,20 58,— 6,25	18 14 63	30 24 104

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende, bedoeld 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 bedoeld 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-56	DEPRONAL Act. Prolong. Warner Lambert 30 caps. à 150 mg 100 caps. à 150 mg • pr. caps. à 150 mg ** pr. caps. à 150 mg		266,— 758,— 5,53 4,54	40 114	66 189
B-165	DEXA-SOL Roussel 5 ml coll. à 0,15 % • pr. 5 ml coll. à 0,15 % ** pr. 5 ml coll. à 0,15 %		146,— 107,— 88,—	22	36
B-166	DEXA-SOL SOFRAMYCINE Roussel 5 ml coll. • pr. 5 ml coll. ** pr. 5 ml coll.		130,— 95,— 78,—	19	32
B-1	DIGITOXINE Kela 30 drag. à 0,1 mg • pr. drag. à 0,1 mg ** pr. drag. à 0,1 mg		56,— 1,37 1,13	8	14
Cs-7	DIMITRONAL Janssen Pharm. 25 compr. à 5 mg 15 ml gtt. b. à 5 mg/ml • pr. compr. à 5 mg • pr. ml gtt. b. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg ** pr. ml gtt. b. à 5 mg		83,— 83,— 2,44 4,07 2,— 3,33	50 50	50 50
B-56	DIPIDOLOR Janssen Pharm. 5 amp. inj. 2 ml à 20 mg • pr. amp. inj. 2 ml à 20 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 20 mg		192,— 28,— 23,—	29	48
B-71	DIPIPERON Janssen Pharm. 20 compr. à 40 mg 60 compr. à 40 mg 60 ml gtt. b. à 40 mg/ml • pr. compr. à 40 mg • pr. ml gtt. b. à 40 mg ** pr. compr. à 40 mg ** pr. ml gtt. b. à 40 mg		118,— 283,— 309,— 3,45 3,77 2,83 3,08	18 42 46	29 71 77
B-24	DIUREXAN Asta 20 compr. à 20 mg 56 compr. à 20 mg • pr. compr. à 20 mg ** pr. compr. à 20 mg		123,— 311,— 4,05 3,32	18 47	31 78
B-90	FARLUTAL Farmitalia Carlo Erba 12 compr. à 10 mg 40 compr. à 10 mg • pr. compr. à 10 mg ** pr. compr. à 10 mg		198,— 527,— 9,63 7,90	30 79	49 132
A-27	FARLUTAL Farmitalia Carlo Erba 50 compr. à 100 mg 40 compr. à 250 mg 30 compr. à 500 mg • pr. compr. à 100 mg • pr. compr. à 250 mg • pr. compr. à 500 mg ** pr. compr. à 100 mg ** pr. compr. à 250 mg ** pr. compr. à 500 mg		1 935,— 3 155,— 4 070,— 36,22 75,78 131,53 30,48 68,00 121,97	— — —	— — —
A-30	FENTANYL Janssen Pharm. • pr. amp. inj. 2 ml à 0,05 mg/ml • pr. amp. inj. 10 ml à 0,05 mg/ml ** pr. amp. inj. 2 ml à 0,05 mg/ml ** pr. amp. inj. 10 ml à 0,05 mg/ml		21,20 84,— 17,40 69,—		
B-132	FLAGYL Rhône-Poulenc 20 compr. à 500 mg • pr. compr. à 500 mg ** pr. compr. à 500 mg		245,— 8,95 7,35	37	61

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 9.8.1983 Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1983	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1983 Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1983
B-175	FLAGYL Rhône-Poulenc 10 ov. à 500 mg * pr. ov. à 500 mg ** pr. ov. à 500 mg		156,— 11,40 9,40	23	39
A-24	FLUROBLASTINE Farmitalia Carlo Erba 1 fl. I.V./perf. 10 ml à 500 mg * pr. fl. I.V./perf. 10 ml à 500 mg ** pr. fl. I.V./perf. 10 ml à 500 mg		282,— 206,— 169,—	—	—
B-71	FRENACTIL Janssen Pharm. 15 ml gtt. b. à 1 mg/ml * pr. ml gtt. b. à 1 mg ** pr. ml gtt. b. à 1 mg		229,— 11,13 9,13	34	57
B-174	GYNO-DAKTARIN Janssen Pharm. 78 g crème vag. à 2 % 7 ov. 200 mg 1 ov. à 1 200 mg * pr. 5 g crème vag. à 2 % * pr. ov. à 200 mg * pr. ov. à 1 200 mg ** pr. 5 g crème vag. à 2 % ** pr. ov. à 200 mg ** pr. ov. à 1 200 mg		485,— 435,— 322,— 22,13 45,43 235,— 18,19 37,29 193,—	73 65 48	121 109 80
B-174	GYNO-MONTRIL Prospa 6 compr. vag. à 25 000 U. * pr. compr. vag. à 25 000 U. ** pr. compr. vag. à 25 000 U.		249,— 30,33 24,83	37	62
B-71	HALDOL Janssen Pharm. 1 amp. inj. 1 ml à 5 mg 5 amp. inj. 1 ml à 5 mg 50 compr. à 0,5 mg 25 compr. à 2 mg 25 compr. à 5 mg 20 compr. à 20 mg 15 ml gtt. b. à 2 mg/ml 30 ml gtt. b. à 2 mg/ml 30 ml gtt. b. à 10 mg/ml * pr. amp. inj. à 5 mg * pr. compr. à 0,5 mg * pr. compr. à 2 mg * pr. compr. à 5 mg * pr. compr. à 20 mg * pr. ml gtt. b. à 2 mg * pr. ml gtt. b. à 10 mg ** pr. amp. inj. à 5 mg ** pr. compr. à 0,5 mg ** pr. compr. à 2 mg ** pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 20 mg ** pr. ml gtt. b. à 2 mg ** pr. ml gtt. b. à 10 mg	63,— 253,— 124,— 212,— 490,— 1 265,— 123,— 223,— 1 019,— 37,— 1,82 6,20 14,32 51,95 5,43 24,80 30,40 1,48 5,08 11,76 42,70 4,47 20,37	9 38 18 32 73 190 18 33 153	16 63 31 53 122 300 31 56 255	
B-71	HALDOL DECANOAS Janssen Pharm. 1 amp. inj. 1 ml à 50 mg 1 amp. inj. 1 ml à 100 mg 1 amp. inj. 3 ml à 150 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 50 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 100 mg * pr. amp. inj. 3 ml à 150 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 50 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 100 mg ** pr. amp. inj. 3 ml à 150 mg		539,— 862,— 1 183,— 393,— 629,— 940,— 323,— 517,— 772,—	81 129 177	135 215 296
Cs-7	HISMANAL Janssen Pharm. 10 compr. à 10 mg 20 compr. à 10 mg 30 ml susp. or. à 2 mg/ml * pr. compr. à 10 mg * pr. ml susp. or. à 2 mg ** pr. compr. à 10 mg ** pr. ml susp. or. à 2 mg		257,— 449,— 203,— 16,40 4,93 13,45 4,07	154 269 122	154 269 122

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende, bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1983 Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1983	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1983 Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1983
A-30	HYPNOMIDATE Janssen Pharm. • pr. 10 ml inj. à 20 mg • pr. 10 ml inj. à 20 mg		99,20 81,40		
A-30	HYPNOMIDATE PRO INFUSIONE Janssen Pharm. • pr. amp. inj. 1 ml à 125 mg • pr. amp. inj. 1 ml à 125 mg		519,— 426,—		
B-71	IMAP Janssen Pharm. 6 amp. inj. 1 ml à 2 mg 2 amp. inj. 3 ml à 6 mg 1 vial inj. 6 ml à 2 mg/ml • pr. amp. inj. 1 ml à 2 mg • pr. amp. inj. 3 ml à 6 mg • pr. vial inj. 6 ml à 2 mg/ml • pr. amp. inj. 1 ml à 2 mg • pr. amp. inj. 3 ml à 6 mg • pr. vial inj. 6 ml à 2 mg/ml		763,— 763,— 763,— 92,83 278,50 557,— 76,17 228,50 457,—	114 114 114	191 191 191
B-71	IMPROMEN Janssen Pharm. 5 amp. inj. 1 ml à 5 mg 25 compr. à 5 mg 25 compr. à 10 mg 30 ml gtt. b. à 2 mg/ml 30 ml gtt. b. à 10 mg/ml • pr. amp. inj. 1 ml à 5 mg • pr. compr. à 5 mg • pr. compr. à 10 mg • pr. ml gtt. b. à 2 mg • pr. ml gtt. b. à 10 mg • pr. amp. inj. 1 ml à 5 mg • pr. compr. à 5 mg • pr. compr. à 10 mg • pr. ml gtt. b. à 2 mg • pr. ml gtt. b. à 10 mg		339,— 673,— 1 135,— 331,— 1 206,— 49,40 19,64 35,24 8,07 32,27 40,60 16,12 28,98 6,60 26,50	51 101 170 50 181	85 168 284 83 300
B-71	IMPROMEN DECANOAS Janssen Pharm. 1 amp. inj. 1 ml à 50 mg 1 amp. inj. 3 ml à 150 mg • pr. amp. inj. 1 ml à 50 mg • pr. amp. inj. 3 ml à 150 mg • pr. amp. inj. 1 ml à 50 mg • pr. amp. inj. 3 ml à 150 mg		619,— 1 303,— 452,— 1 086,— 371,— 892,—	93 195	155 300
A-11	— INSULINES HUMANUM Lilly HUMULINE 20/80 Lilly 1 fl. inj. 10 ml à 400 U. 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. • pr. 100 U. inj.	M	414,— 1 525,— 67,80 55,70	—	—
A-11	HUMULINE 30/70 Lilly 1 fl. inj. 10 ml à 400 U. 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. • pr. 100 U. inj.	M	414,— 1 525,— 67,80 55,70	—	—
A-11	HUMULINE 40/60 Lilly 1 fl. inj. 10 ml à 400 U. 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. • pr. 100 U. inj.	M	414,— 1 525,— 67,80 55,70	—	—
A-11	HUMULINE LONG Lilly 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. • pr. 100 U. inj.		1 525,— 67,80 55,70	—	—
A-11	HUMULINE NPH Lilly 1 fl. inj. 10 ml à 400 U. 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. • pr. 100 U. inj.	M	414,— 1 525,— 67,80 55,70	—	—

Criterium, Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht- hebbende, bedoeld 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 bedoeld 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-11	HUMULINE REGULAR Lilly 1 fl. inj. 10 ml à 400 U. 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. ** pr. 100 U. inj.	M	414,— 1 525,— 67,80 55,70	— —	— —
A-11	HUMULINE ULTRALONG Lilly 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. ** pr. 100 U. inj.		1 525,— 67,80 55,70	—	—
A-11	— INSULINE HUMANUM Novo Nordisk				
A-11	INSULINE ACTRAPID HM 40 U.I./ml Novo Nordisk 1 fl. inj. 10 ml à 400 U. 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. ** pr. 100 U. inj.	M	414,— 1 525,— 67,80 55,70	— —	— —
A-11	INSULINE INITARD HUMANUM Novo Nordisk 1 fl. inj. 10 ml à 400 U. 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. ** pr. 100 U. inj.	M	414,— 1 525,— 67,80 55,70	— —	— —
A-11	INSULINE INSULATARD HM 40 U.I./ml Novo Nordisk 1 fl. inj. 10 ml à 400 U. 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. ** pr. 100 U. inj.	M	414,— 1 525,— 67,80 55,70	— —	— —
A-11	INSULINE MIXTARD 30/70 HM Novo Nordisk 1 fl. inj. 10 ml à 400 U. 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. ** pr. 100 U. inj.	M	414,— 1 525,— 67,80 55,70	— —	— —
A-11	INSULINE MONOTARD HM 40 U.I./ml Novo Nordisk 1 fl. inj. 10 ml à 400 U. 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. ** pr. 100 U. inj.	M	414,— 1 525,— 67,80 55,70	— —	— —
A-11	INSULINE ULTRATARD HM 40 U.I./ml Novo Nordisk 1 fl. inj. 10 ml à 400 U. 5 fl. inj. 10 ml à 400 U. • pr. 100 U. inj. ** pr. 100 U. inj.	M	414,— 1 525,— 67,80 55,70	— —	— —
B-130	KELFIZINA Farmitalia Carlo Erba 10 compr. à 200 mg • pr. compr. à 200 mg ** pr. compr. à 200 mg		87,— 6,40 5,20	13	22
A-30	KETALAR Warner Lambert • pr. ml inj. à 50 mg ** pr. ml inj. à 50 mg		59,50 48,90		
B-25	LASIX Hoechst 5 amp. inj. 2 ml à 20 mg 12 compr. à 40 mg 50 compr. à 40 mg • pr. amp. inj. 2 ml à 20 mg • pr. amp. inj. 25 ml à 250 mg • pr. compr. à 40 mg • pr. compr. à 500 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 20 mg ** pr. amp. inj. 25 ml à 250 mg ** pr. compr. à 40 mg ** pr. compr. à 500 mg		125,— 104,— 355,— 18,20 167,80 5,18 54,90 15,— 137,80 4,26 45,10	19 16 53	31 26 89

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende, bedoeld 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 bedoeld 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-25	LASIX P Hoechst 30 caps. à 30 mg * pr. caps. à 30 mg ** pr. caps. à 30 mg		237,— 5,77 4,73	36	59
B-73	LERIVON 10 Organon 30 compr. à 10 mg 90 compr. à 10 mg * pr. compr. à 10 mg ** pr. compr. à 10 mg		234,— 560,— 4,54 3,73	35 84	58 140
B-73	LERIVON 30 Organon 42 compr. à 30 mg * pr. compr. à 30 mg ** pr. compr. 30 mg		707,— 12,29 10,10	106	177
B-130	LONGUM Farmitalia Carlo Erba 4 compr. à 2 g * pr. compr. à 2 g ** pr. compr. à 2 g		277,— 50,50 41,50	42	69
B-128	MANDELAMINE Warner Lambert 100 drag. à 250 mg * pr. drag. à 250 mg ** pr. drag. à 250 mg		145,— 1,06 0,87	22	36
B-75	MANIPREX Wolfs 100 drag. à 250 mg * pr. drag. à 250 mg ** pr. drag. à 250 mg		182,— 1,33 1,09	27	45
Cx-1	MICROLUT Schering drag. 3 x 35 * pr. drag. 1 x 35 ** pr. drag. 1 x 35		424,— 103,— 84,67	318	318
A-12	MINIDIAF Farmitalia Carlo Erba 30 compr. à 5 mg 90 compr. à 5 mg * pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		305,— 731,— 5,93 4,87	—	—
B-74	NARDELZINE Warner Lambert 100 drag. à 25,8 mg * pr. drag. à 25,8 mg ** pr. drag. à 25,8 mg		255,— 1,86 1,53	38	64
B-132	NAXOGIN Farmitalia Carlo Erba 12 compr. à 250 mg * pr. compr. à 250 mg ** pr. compr. à 250 mg		98,— 6,— 4,92	15	24
B-134	NIZORAL Janssen Pharm. 10 compr. à 200 mg 30 compr. à 200 mg 30 ml gtt. b. à 20 mg/ml 100 ml sol. b. à 100 mg/5 ml * pr. compr. à 200 mg * pr. ml gtt. b. à 20 mg * pr. 5 ml sol. b. à 100 mg ** pr. compr. à 200 mg ** pr. ml gtt. b. à 20 mg ** pr. 5 ml sol. b. à 100 mg		652,— 1 351,— 227,— 674,— 38,13 5,53 24,60 31,33 4,53 20,20	98 200 34 101	163 300 57 168
B-154	NIZORAL Janssen Pharm. 30 g crème derm. à 2 % * pr. g crème derm. à 2 % ** pr. g crème derm. à 2 %		249,— 6,07 4,97	37	62
B-71	ORAP Janssen Pharm. 75 compr. à 1 mg 14 ml gtt. b. à 2,5 mg/ml * pr. compr. à 1 mg * pr. ml gtt. b. à 2,5 mg ** pr. compr. à 1 mg ** pr. ml gtt. b. à 2,5 mg		536,— 262,— 5,21 13,64 4,28 11,21	80 39	134 65

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 celul visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-71	ORAP FORTE Janssen Pharm. 20 compr. à 4 mg • pr. compr. à 4 mg ** pr. compr. à 4 mg		536,— 19,55 16,05	80	134
B-56	PALFIUM Janssen Pharm. 5 amp. inj. à 5 mg 30 amp. inj. à 10 mg 20 compr. à 5 mg 100 compr. à 5 mg 6 supp. à 10 mg • pr. amp. inj. à 5 mg • pr. amp. inj. à 10 mg • pr. compr. à 5 mg • pr. supp. à 10 mg ** pr. amp. inj. à 5 mg ** pr. amp. inj. à 10 mg ** pr. compr. à 5 mg ** pr. supp. à 10 mg		93,— 724,— 109,— 438,— 109,— 13,60 17,60 3,20 13,33 11,20 14,47 2,63 10,83	14 109 16 66 16	23 181 27 109 27
B-20	PLENDIL MITIS Astra • pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		16,89 13,86		
Cs-4	PORTYN Warner Lambert 30 caps. à 10 mg • pr. caps. à 10 mg ** pr. caps. à 10 mg		112,— 2,73 2,23	67	87
C-3	PRIAMIDE Janssen Pharm. 5 amp. inj. 1 ml à 2,5 mg • pr. amp. inj. 1 ml à 2,5 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 2,5 mg		92,— 13,40 11,—	46	46
Cs-4	PRIAMIDE Janssen Pharm. 15 ml gtt. b. à 5 mg/ml 50 drag. à 5 mg • pr. ml. gtt. b. à 5 mg • pr. drag. à 5 mg ** pr. ml. gtt. b. à 5 mg ** pr. drag. à 5 mg		102,— 111,— 4,93 1,62 4,07 1,34	81 87	61 67
B-86	PROLOOID Warner-Lambert 100 compr. • pr. compr. ** pr. compr.		88,— 0,64 0,53	13	22
A-30	RAPIFEN Janssen Pharm. • pr. amp. I.V. 2 ml à 1 mg • pr. amp. I.V. 10 ml à 5 mg ** pr. amp. I.V. 2 ml à 1 mg ** pr. amp. I.V. 10 ml à 5 mg		30,40 152,40 25,— 125,20		
B-20	RENEDIL Hoechst • pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		16,89 13,86		
B-119	ROVAMYCINE Rhône-Poulenc 16 compr. à 500 mg • pr. compr. à 500 mg ** pr. compr. à 500 mg		394,— 18,— 14,75	59	98
B-71	SEMAP Janssen Pharm. 12 compr. à 20 mg • pr. compr. à 20 mg ** pr. compr. à 20 mg		659,— 40,08 32,92	99	165
Cx-2	SEQUILAR Schering drag. 3 x 21		370,—	277	277
B-73	SERELAN Aacipharm 42 compr. à 30 mg • pr. compr. à 30 mg ** pr. compr. à 30 mg		707,— 12,29 10,10	106	177

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
Cs-1	SIBELIUM Janssen Pharm. 20 caps. à 5 mg 50 caps. à 5 mg 28 compr. à 10 mg * pr. caps. à 5 mg * pr. compr. à 10 mg ** pr. caps. à 5 mg ** pr. compr. à 10 mg		307,— 613,— 687,— 8,94 17,89 7,36 14,71	184 368 412	184 368 412
B-27	SINCOMEN 25 Schering 20 drag. à 25 mg 100 drag. à 25 mg * pr. drag. à 25 mg ** pr. drag. à 25 mg		249,— 997,— 7,28 5,98	37 150	62 249
B-27	SINCOMEN 100 Schering 20 drag. à 100 mg 50 drag. à 100 mg * pr. drag. à 100 mg ** pr. drag. à 100 mg		731,— 1 295,— 21,52 17,68	110 194	183 300
B-83	SINTISONE Farmitalia Carlo Erba 20 compr. à 3,5 mg * pr. compr. à 3,5 mg ** pr. compr. à 3,5 mg		214,— 7,80 6,40	32	53
B-27	SOLDACTONE Searle 6 amp. inj. à 200 mg * pr. amp. inj. à 200 mg ** pr. amp. inj. à 200 mg		586,— 71,33 58,50	88	146
Cs-1	STUGERON Janssen Pharm. 50 compr. à 25 mg 200 compr. à 25 mg 20 ml gtt. b. à 75 mg/ml 100 ml gtt. b. à 75 mg/ml * pr. compr. à 25 mg * pr. ml gtt. b. à 75 mg * pr. compr. à 25 mg * pr. ml gtt. b. à 75 mg		141,— 453,— 150,— 613,— 1,66 4,47 1,38 3,68	85 272 90 368	85 272 90 368
Cs-1	STUGERON FORTE Janssen Pharm. 40 caps. à 75 mg 100 caps. à 75 mg * pr. caps. à 75 mg ** pr. caps. à 75 mg		280,— 613,— 4,47 3,68	168 368	168 368
A-30	SUFENTA Janssen Pharm. * pr. amp. inj. 2 ml à 0,005 mg/ml * pr. amp. inj. 10 ml à 0,005 mg/ml ** pr. amp. inj. 2 ml à 0,005 mg/ml ** pr. amp. inj. 10 ml à 0,005 mg/ml		27,40 110,— 22,60 90,20		
A-30	SUFENTA FORTE Janssen Pharm. * pr. amp. inj. 5 ml à 0,05 mg/ml ** pr. amp. inj. 5 ml à 0,05 mg/ml		343,60 286,20		
B-19	SUFREXAL Janssen Pharm. 5 amp. inj. 2 ml à 10 mg 5 amp. inj. 10 ml à 50 mg 28 compr. à 20 mg 56 compr. à 20 mg 28 compr. à 40 mg 56 compr. à 40 mg * pr. amp. inj. 2 ml à 10 mg * pr. amp. inj. 10 ml à 50 mg * pr. compr. à 20 mg * pr. compr. à 40 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 10 mg ** pr. amp. inj. 10 ml à 50 mg ** pr. compr. à 20 mg ** pr. compr. à 40 mg		1 477,— 4 177,— 385,— 617,— 617,— 1 078,— 259,40 810,60 8,04 14,50 213,20 753,20 6,61 11,91	200 200 58 93 93 162	300 300 96 154 154 269

Criterium.	Benaming en verpakkingen	Opmerkingen	Basis van tegemoetkoming	Aandeel van de recht-hebbende, bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
Critère	Dénomination et conditionnements	Observations	Base de remboursement	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-130	SULFAPYELON Kela 30 compr. à 167 mg * pr. compr. à 167 mg ** pr. compr. à 167 mg		72,— 1,77 1,43	11	18
A-30	THALAMONAL Janssen Pharm. * pr. vial inj. 10 ml à 2,5 mg/ml * pr. amp. inj. 2 ml à 5 mg ** pr. vial inj. 10 ml à 2,5 mg/ml ** pr. amp. inj. 2 ml à 5 mg		155,— 48,— 128,— 40,—		
Cs-7	TINSET Janssen Pharm. 25 compr. à 30 mg 30 ml gtt. b. 25 mg/ml * pr. compr. à 30 mg * pr. ml gtt. b. à 25 mg/ml ** pr. compr. à 30 mg ** pr. ml gtt. b. à 25 mg/ml		297,— 287,— 8,68 6,97 7,12 5,73	178 172	178 172
B-78	TREMBLEX Janssen Pharm. 5 amp. inj. 2 ml à 0,25 mg 40 compr. à 0,5 mg * pr. amp. inj. 2 ml à 0,25 mg * pr. compr. à 0,5 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 0,25 mg ** pr. compr. à 0,5 mg		158,— 339,— 23,— 6,18 19,— 5,08	24 51	39 85
B-174	TRICANDIL Prospa 15 compr. vag. à 25 000 U. 75 g crème vag. à 25 000 U./5 g. * pr. compr. vag. à 25 000 U. * pr. 5 g crème vag. à 25 000 U. ** pr. compr. vag. à 25 000 U. ** pr. 5 g crème vag. à 25 000 U.		498,— 498,— 24,20 24,20 19,93 19,93	75 75	124 124
B-71	TRIPERIDOL Janssen Pharm. 15 ml gtt. b. à 1 mg/ml * pr. ml gtt. b. à 1 mg ** pr. ml gtt. b. à 1 mg		199,— 9,67 7,93	30	50
B-27	URACTAZIDE Prospa 56 compr. à 25 mg/25 mg * pr. compr. à 25 mg/25 mg ** pr. compr. à 25 mg/25 mg		538,— 7,02 5,77	81	134
B-27	URACTONE 100 mg Prospa 30 compr. à 100 mg 50 compr. à 100 mg * pr. compr. à 100 mg ** pr. compr. à 100 mg		1 029,— 1 338,— 22,56 18,54	154 200	257 300
B-126	URITRATE Warner Lambert 14 compr. à 750 mg * pr. compr. à 750 mg ** pr. compr. à 750 mg		624,— 32,50 26,71	94	156
B-151	UROMITEXAN Asta 15 amp. inj. 4 ml à 400 mg * pr. amp. inj. 4 ml à 400 mg ** pr. amp. inj. 4 ml à 400 mg		593,— 28,87 23,73	89	148
B-58	VALORON Warner Lambert 5 amp. inj. 2 ml à 100 mg 10 supp. à 75 mg * pr. amp. inj. 2 ml à 100 mg * pr. supp. à 75 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 100 mg ** pr. supp. à 75 mg		255,— 252,— 37,20 18,40 30,60 15,10	38 38	64 63
B-135	VIRA-A Warner Lambert * pr. vial pr. perf. I.V. 5 ml ** pr. vial pr. perf. I.V. 5 ml à 200 mg/ml à 200 mg/ml		1 760,— 1 473,—		

c) volgende specialiteiten schrappen:

c) supprimer les spécialités suivantes :

Benaming en verpakkingen	Dénomination et conditionnements
ANTURAN Ciba-Geigy	
BRUFEN FORTE Boots	
60 drag. à 600 mg	
CEPORACIN Glaxo	
CEPOREX Glaxo	
80 ml sir. à 250 mg/5 ml	
• pr. 5 ml sir. à 250 mg	
•• pr. 5 ml sir. à 250 mg	
CORTIDERM Continental Pharma	
ESTROVIS Substantia	
FLORAQUIN Searle	
FORTAPEN Continental Pharma	
GITALIDE Christiaens	
GYNO-TRAVOGEN Schering	
2 compr. vag. à 300 mg	
• pr. compr. vag. à 300 mg	
•• pr. compr. vag. à 300 mg	
LEDERVORIN CALCIUM 30 Lederle	
1 fl. pulv. inj. à 30 mg	
MEDIAVEN Will-Pharma	
90 compr. à 10 mg	
MINIKEL Parke Davis	
MINOZINAN Rhône-Poulenc	
NERISONA FORTE Schering	
15 g vette zalf derm. - pom. grasse derm. à	
0,3 %	
• pr. g vette zalf derm. - pom. grasse derm. à	
0,3 %	
•• pr. g vette zalf derm. - pom. grasse derm. à	
0,3 %	
NITROLINGUAL Codali	
30 caps. à 0,8 mg	
• pr. caps. à 0,8 mg	
•• pr. caps. à 0,8 mg	
NOOTROPIL U.C.B.	
40 compr. sec. à 1 200 mg	
ONCOVIN Lilly	
1 amp. inj. à 5 mg + solv.	
• pr. amp. inj. à 5 mg + solv.	
•• pr. amp. inj. à 5 mg + solv.	
ONSUKIL Continental Pharma	
OPHTICOR Continental Pharma	
PENTREXYL Bristol-Myers	
1 fl. inj. à 5 g	
• pr. fl. inj. à 5 g	
•• pr. fl. inj. à 5 g	
PEVISON Cilag	
15 g vette zalf derm. - pom. grasse derm.	
• pr. g vette zalf derm. - pom. grasse derm.	
•• pr. g vette zalf derm. - pom. grasse derm.	
PLENDIL MITIS Astra	
56 compr. à 5 mg	
REMIVOX Janssen Pharm.	
5 amp. inj. 10 ml à 100 mg	
• pr. amp. inj. 10 ml à 100 mg	
•• pr. amp. inj. 10 ml à 100 mg	
RENEDIL Hoechst	
56 compr. à 5 mg	
RENGASIL Ciba Geigy	
SORIPAL Rhône-Poulenc	
SPASMOMEN Menarini	
60 compr. à 20 mg	
• pr. compr. à 20 mg	
•• pr. compr. à 20 mg	

Benaming en verpakkingen
Dénomination et conditionnements

TEBRAZID Continental Pharma
 50 compr. à 500 mg
 TROMEXAN Ciba-Geigy
 ULTRALAN Schering
 20 g lotio
 * pr. g. lotio
 ** pr. g. lotio

d) de naar de specialiteiten CEPORACIN Glaxo en FORTAPEN Continental Pharma verwijzende voetnoten schrappen;
2^a in hoofdstuk III :
a) sub A-2), volgende perfusieoplossingen schrappen :

d) supprimer les notes en bas de page renvoyant aux spécialités CEPORACIN Glaxo et FORTAPEN Continental Pharma;
2^e au chapitre III :
a) sous A-2), supprimer les solutions à perfusion suivantes :

Benaming en verpakkingen
Dénomination et conditionnements

GLUCOSE 20 % Vifor
 zak - sac 1 000 ml
 * pr. zak - sac 1 000 ml
 ** pr. zak - sac 1 000 ml
 GLUCOSE 30 % Vifor
 zak - sac 1 000 ml
 * pr. zak - sac 1 000 ml
 ** pr. zak - sac 1 000 ml
 RINGEROP. Vifor
 SOL. DE RINGER Vifor
 AMINOFLEX 40 Vifor
 AMINOFLEX 80 Vifor
 NUTRIFLEX 32 Vifor
 zak - sac 500 ml
 * pr. zak - sac 500 ml
 ** pr. zak - sac 500 ml
 NUTRIFLEX 48 Vifor
 zak - sac 500 ml
 * pr. zak - sac 500 ml
 ** pr. zak - sac 500 ml

b) sub B, volgende oplossingen voor blaasspoelingen invoegen : | b) sous B, insérer les solutions pour irrigation vésicale suivantes :

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende bedoeld 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, anders dan deze bedoeld 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-188	URO-TAINER Vifor * pr. zak-sac 100 ml NaCl 0,9 % * pr. zak - sac 100 ml chlorhexidine 1/5000 * pr. zak-sac 100 ml ac. mandelic 1 % * pr. zak-sac 100 ml Suby G * pr. zak-sac 100 ml Solutio R ** pr. zak-sac 100 ml NaCl 0,9 % ** pr. zak-sac 100 ml chlorhexidine 1/5000 ** pr. zak-sac 100 ml ac. mandelic 1 % ** pr. zak-sac 100 ml Suby G ** pr. zak-sac 100 ml Solutio R		80,— 83,— 83,— 83,— 83,— 66,— 68,— 68,— 68,— 68,—		

3º in hoofdstuk IV, sub B :

a) in § 7, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakking :

sub a):

au chapitre IV, sous B :

a) au § 7, modifier comme suit l'inscription du conditionnement de la spécialité ci-après :

sous a):

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende bedoeld 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 bedoeld 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-4	VIOKASE Wolfs 100 compr. * pr. compr. ** pr. compr.	M	401,— 2,93 2,40	—	—

sub b):

sous b):

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de recht-hebbende bedoeld 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 bedoeld 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-51	VIOKASE Wolfs 100 compr. * pr. compr. ** pr. compr.	M	401,— 2,93 2,40	60	100

b) in § 24-1), als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

b) au § 24-1), 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 bedoeld 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 bedoeld 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-21	NOVATEC Merck Sharp & Dohme 28 compr. à 5 mg 28 compr. à 20 mg * pr. compr. à 5 mg * pr. compr. à 20 mg ** pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 20 mg		422,— 1 220,— 11,— 35,18 9,04 28,89	63 183	105 300
B-21	ZESTRIL I.C.I.-Pharma 28 compr. à 5 mg 28 compr. à 20 mg * pr. compr. à 5 mg * pr. compr. à 20 mg ** pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 20 mg		422,— 1 220,— 11,— 35,18 9,04 28,89	63 183	105 300

c) in § 37, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakking : | c) 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, bedoeld 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 bedoeld 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	VIRA-A Warner Lambert 3,5 g ungt. opht. à 3 % * pr. 3,5 g ungt. opht. à 3 % ** pr. 3,5 g ungt. opht. à 3 %		712,— 520,— 427,—	107	178

d) in § 41, volgende specialiteit invoegen :

d) au § 41, 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, bedoeld 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 bedoeld 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-10	SAIZEN Serono 1 amp. lyoph. inj. à 4 I.U. + solv. * pr. amp. lyoph. inj. à 4 I.U. + solv. ** pr. amp. lyoph. inj. à 4 I.U. + solv.	M	2 472,— 2 348,— 2 061,—	—	—

e) in § 44-b), als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen : | e) au § 44-b), modifier comme suit l'inscription des conditionnements 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, bedoeld 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 bedoeld 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-112	CLAFORAN Hoechst 1 fl. I.V. à 1 g + solv. 1 fl. I.V. à 2 g + solv. * pr. fl. I.V. à 1 g + solv. ** pr. fl. I.V. à 2 g + solv.		510,— 973,— 372,— 710,—	76 146	127 243

f) in § 46, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakking : | f) au § 46, 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, bedoeld 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 bedoeld 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-169	HEALON Pharmacia * pr. s. inj. 0,4 ml à 10 mg/ml ** pr. s. inj. 0,4 ml à 10 mg/ml		2 967,— 2 680,—		

g) in § 58, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakking :

g) au § 58, 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, andere dan deze bedoeld 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 bedoeld 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-77	ELDEPRYL Asta 60 compr. à 5 mg * pr. compr. à 5 mg ** pr. compr. à 5 mg		2 096,— 32,87 28,08	200	300

h) in § 61 :

— als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

h) au § 61 :

— 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, andere dan deze bedoeld 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 bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
C-6	IMODIUM Janssen Pharm. 20 caps. à 2 mg 60 caps. à 2 mg 100 ml sol. b. à 0,2 mg/ml * pr. 5 ml sol. b. à 0,2 mg/ml ** pr. 5 ml sol. b. à 0,2 mg/ml		231,— 605,— 170,— 6,40 5,30	115 300 88	115 302 88
C-6	REASEC Janssen Pharm. 20 compr. à 2,5 mg 100 compr. à 2,5 mg * pr. compr. à 2,5 mg ** pr. compr. à 2,5 mg		164,— 656,— 4,79 3,93	82 300	82 328

— volgende verpakkingen schrappen :

— supprimer les conditionnements ci-après :

Benaming en verpakkingen

Dénomination et conditionnements

IMODIUM Janssen Pharm.

15 ml gtt. b. à 2 mg/ml
* pr. ml gtt. b. à 2 mg/ml
** pr. ml gtt. b. à 2 mg/ml

REASEC Janssen Pharm.

15 ml gtt. b. à 2,5 mg/ml
* pr. ml gtt. b. à 2,5 mg/ml
** pr. ml gtt. b. à 2,5 mg/ml

i) een als volgt opgestelde § 85 toevoegen :

« § 85. De hierna vermelde specialiteit wordt slechts vergoed als aangetoond is dat ze is voorgeschreven in een geval van sterilité welke is toe te schrijven aan anovulatie van hypothalamische oorsprong nadat een behandeling gedurende 6 cycli met clomifeencitraat en/of gonadotrofines geen resultaat heeft opgeleverd.

ij) ajouter le § 85 libellé comme suit :

« 85. La spécialité reprise ci-après ne fait l'objet d'un remboursement que s'il est démontré qu'elle est prescrite dans un cas de sterilité due à une anovulation d'origine hypothalamique après échec du traitement appliqué durant 6 cycles par le citrate de clomifène et/ou par les gonadotrophines.

Daartoe bezorg de adviserend geneesheer aan de rechthebbende het attest waarvan het model is vastgesteld onder punt b van bijlage III bij dit besluit en waarvan de geldigheidsduur tot 6 maanden is beperkt.

A cet effet, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'attestation dont le modèle est fixé sous b de l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 6 mois maximum.

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de rechthebbende 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 rechthebbende, 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-92	H.R.F. Ayerst 1 fl. inj. pulv. à 0,1 mg 1 fl. inj. pulv. à 0,5 mg • pr. fl. inj. pulv. à 0,1 mg • pr. fl. inj. pulv. à 0,5 mg ** pr. fl. inj. pulv. à 0,1 mg ** pr. fl. inj. pulv. à 0,5 mg		902,— 2 754,— 658,— 2 630,— 541,— 2 343,—	135 200	225 300

Art. 2. In bijlage II van hetzelfde besluit, onder XVII.2., een als volgt opgesteld punt 5 toevoegen : « de niet-steroïde anti-inflammatoire farmaca — Criterium B-198 ».

Art. 3. Dit besluit treedt in werking op 1 november 1990, met uitzondering van bepalingen van artikel 1, 1^o, c), wat betreft de specialiteit LEDERVORIN CALCIUM 30 mg die in werking treden op 1 december 1990.

Art. 4. Onze Minister van Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 10 oktober 1990.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :
De Minister van Sociale Zaken,
Ph. BUSQUIN

Art. 2. A l'annexe II du même arrêté, sous XVII.2., ajouter un point 5 libellé comme suit : « les antiinflammatoires non-stéroïdiens — Critère B-198 ».

Art. 3. Le présent arrêté entre en vigueur le 1er novembre 1990, à l'exception des dispositions de l'article 1er, 1^o, c), en ce qui concerne la spécialité LEDERVORIN CALCIUM 30 mg qui entrent en vigueur le 1er décembre 1990.

Art. 4. Notre Ministre des Affaires sociales est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 10 octobre 1990.

BAUDOUIN

Par le Roi :
Le Ministre des Affaires sociales,
Ph. BUSQUIN

EXECUTIEVEN — EXÉCUTIFS

VLAAMSE GEMEENSCHAP — COMMUNAUTE FLAMANDE

MINISTERIE VAN DE VLAAMSE GEMEENSCHAP

N 90 — 2730

12 JULI 1990. — Besluit van de Vlaamse Executieve tot uitvoering van artikel 6 van het decreet van 12 juli 1990 houdende opzetting van een programma ter bevordering van de werkgelegenheid in de niet-commerciële sektor in het Vlaams Gewest

De Vlaamse Executieve,

Gelet op de bijzondere wet van 8 augustus 1980 tot hervorming der instellingen, inzonderheid op artikel 6, § 1, IX, 2^o, gewijzigd bij de wet van 8 augustus 1988 en de bijzondere wet van 16 januari 1989;

Gelet op het decreet van 12 juli 1990 houdende opzetting van een programma ter bevordering van de werkgelegenheid in de niet-commerciële sektor in het Vlaams Gewest;

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;

Gelet op het akkoord van de Gemeenschapsminister van Financiën en Begroting, gegeven op 12 juli 1990;

Overwegende dat het onontbeerlijk is onmiddellijk een bedrag vast te stellen teneinde toe te laten de jaarlijkse tussenkomst per voltijdse arbeidsplass te bepalen;