

F. 91 — 1562

**10 JUIN 1991.** — 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

BAUDOUCIN, 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 7 mars 1991 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 25 mars 1991 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 prompte information des intéressés;

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<sup>o</sup> au chapitre I :

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

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de recht-hebbende 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 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-174	ALBISTAT Cilag 15 ov. à 100 mg * pr. ov. à 100 mg ** pr. ov. à 100 mg		410,— 19,93 16,40	61,—	102,—
B-107	AMOXYPEN Farmabel 16 caps. à 500 mg pulv. pr. 80 ml sir. à 250 mg/5 ml * pr. caps. à 500 mg * pr. 5 ml sir. à 250 mg ** pr. caps. à 500 mg ** pr. 5 ml sir. à 250 mg		627,— 359,— 28,63 16,38 23,50 13,44	94,— 54,—	157,— 90,—
B-112	CLAFORAN Hoechst ** pr. fl. I.V.-I.M. à 1 g + solv. ** pr. fl. I.V. à 2 g + solv.		309,— 586,—		

N. 91 — 1562

**10 JUNI 1991.** — 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 7 maart 1991 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 25 maart 1991 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, geccördineerd 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;

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 farmaceutische verstrekkingen, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1<sup>o</sup> in hoofdstuk I :

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

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de recht-hebbende 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 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-56	FORTAL Winthrop 3 amp. inj. 1 ml à 30 mg 10 amp. inj. 1 ml à 30 mg 30 compr. à 50 mg 100 compr. à 50 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 30 mg * pr. compr. à 50 mg * pr. supp. à 50 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 30 mg ** pr. compr. à 50 mg ** pr. supp. à 50 mg		134,— 358,— 313,— 167,— 26,10 6,09 12,20 21,50 5,01 10,—	20,— 54,— 47,— 25,—	33,— 89,— 78,— 42,—
B-174	GYNO-PEVARYL Cilag 78 g crème vag. à 1 % * pr. 5 g crème vag. à 1 % ** pr. 5 g crème vag. à 1 %		452,— 20,63 16,94	68,—	113,—
B-174	GYNO-PEVARYL 150 Cilag 3 ov. à 150 mg * pr. ov. à 150 mg ** pr. ov. à 150 mg		246,— 60,— 49,—	37,—	61,—
B-92	HUMEGON Organon 3 fl. inj. à 500 U. (= 75 U.I. FSH) + solv. * pr. fl. inj. à 500 U. (= 75 U.I. FSH) + solv. ** pr. fl. inj. à 500 U. (= 75 U.I. FSH) + solv.		1 218,— 327,33 269,—	183,—	300,—
B-96	ISUPREL Winthrop 50 compr. à 10 mg * pr. compr. à 10 mg ** pr. compr. à 10 mg		112,— 1,64 1,34	17,—	28,—
A-34	KAYEXALATE Calc. Winthrop 300 g pulv. or. * pr. 15 g pulv. or. ** pr. 15 g pulv. or.		1 088,— 41,20 33,85	—	—
A-34	KAYEXALATE Sod. Winthrop 450 g pulv. or. * pr. 15 g pulv. or. ** pr. 15 g pulv. or.		1 224,— 32,97 27,10	—	—
B-31	NEOSYNEPHRINE Winthrop 10 amp. inj. 1 ml à 10 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 10 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 10 mg		220,— 16,10 13,20	33,—	55,—
Cs-2	PALOHEX Winthrop 30 compr. à 500 mg 100 compr. à 500 mg * pr. compr. à 500 mg ** pr. compr. à 500 mg		204,— 543,— 3,96 3,26	122,— 326,—	122,— 326,—
B-92	PERGONAL 75 Serono 3 amp. inj. + solv. * pr. amp. inj. + solv. ** pr. amp. inj. + solv.		1 218,— 327,33 269,—	183,—	300,—
B-154	PEVARYL Cilag 20 g pulv. derm. press. à 1 % 30 g crème derm. à 1 % 30 ml lait derm./derm. melk à 1 % * pr. 20 g pulv. derm. press. à 1 % * pr. g crème derm. à 1 % * pr. ml lait derm./derm. melk à 1 % ** pr. 20 g pulv. derm. press. à 1 % ** pr. g crème derm. à 1 % ** pr. ml lait derm./derm. melk à 1 %		193,— 212,— 212,— 141,— 5,17 5,17 116,— 4,23 4,23	29,— 32,— 32,— 141,— 5,17 5,17 116,— 4,23 4,23	48,— 53,— 53,—

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de recht-hebbende, 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 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-155	PEVISON Cilag 15 g crème derm. * pr. g crème derm. ** pr. g crème derm.		165,— 8,— 6,60	25,—	41,—
B-92	PREGNYL Organon 3 amp. inj. à 1 500 I.U. 3 amp. inj. à 5 000 I.U. * pr. amp. inj. à 1 500 I.U. * pr. amp. inj. à 5 000 I.U. ** pr. amp. inj. à 1 500 I.U. ** pr. amp. inj. à 5 000 I.U.		327,— 606,— 79,67 147,33 65,33 121,—	49,— 91,—	82,— 151,—
B-92	PROFASI 2 000 Serono 3 amp. lyoph. inj. + solv. * pr. amp. lyoph. inj. + solv. ** pr. amp. lyoph. inj. + solv.		425,— 103,33 85,—	64,—	106,—
B-92	PROFASI 5 000 Serono 3 amp. lyoph. inj. + solv. * pr. amp. lyoph. inj. + solv. ** pr. amp. lyoph. inj. + solv.		606,— 147,33 121,—	91,—	151,—
B-92	PROFASI 10 000 Serono 1 amp. lyoph. inj. + solv.		437,—	66,—	109,—
Cs-3	REPARIL FORTE Madaus * pr. amp. inj. à 5,1 mg + solv. ** pr. amp. inj. à 5,1 mg + solv.		44,67 36,67		
B-8	RYTHMODAN L.A. Roussel 40 compr. à 250 mg * pr. compr. à 250 mg ** pr. compr. à 250 mg		795,— 14,50 11,93	119,—	199,—
B-15	SELOZOK 100 Astra 28 compr. sec. à 95 mg * pr. compr. sec. à 95 mg ** pr. compr. sec. à 95 mg		467,— 12,18 10,—	70,—	117,—
B-15	SELOZOK 200 Astra 28 compr. sec. à 190 mg * pr. compr. sec. à 190 mg ** pr. compr. sec. à 190 mg		747,— 19,46 16,—	112,—	187,—
B-60	TOLECTIN Cilag * pr. caps. à 400 mg ** pr. caps. à 400 mg		10,10 8,30		
B-56	VALTRAN Warner Lambert 10 ml gtt. b. 20 ml gtt. b. * pr. ml gtt. b. ** pr. ml gtt. b.		269,— 487,— 17,75 14,60	40,— 73,—	67,— 122,—

b) supprimer les spécialités suivantes :

b) volgende specialiteiten schrappen :

Dénomination et conditionnements  
—  
Benaming en verpakkingen

ALLPYRAL Bayer  
AUREOMYCINE Lederle  
16 caps. à 250 mg  
\* pr. caps. à 250 mg  
\*\* pr. caps. à 250 mg

## Dénomination et conditionnements

## Benaming en verpakkingen

AVIL Albert  
    100 ml sir. inf. à 15 mg/5 ml  
    \* pr. 5 ml sir. inf. à 15 mg  
    \*\* pr. 5 ml sir. inf. à 15 mg

BEROTEC Boehringer Ingelheim  
    50 compr. à 2,5 mg

BILIGRAM Schering

CAMCOLIT Norgine  
    100 compr. à 250 mg  
    \* pr. compr. à 250 mg  
    \*\* pr. compr. à 250 mg

CARUDOL S.B.T.E.

CLINIUM Janssen Pharm.

CRASNITINE Bayer

DAFLON Eutherapie  
    40 drag.  
    100 drag.  
    \* pr. drag.  
    \*\* pr. drag.

HALDOL Janssen Pharm.  
    1 amp. inj. 1 ml à 5 mg

HYDROCORTISONE I.V. Lyophilisé Roussel  
    1 fl. inj. à 500 mg + solv.  
    \* pr. fl. inj. à 500 mg + solv.  
    \*\* pr. fl. inj. à 500 mg + solv.

INSULINE INITARD NORDISK Novo Nordisk

INSULINE INSULATARD Novo Nordisk Novo Nordisk

INSULINE MIXTARD NORDISK Novo Nordisk

INSULINE MONOTARD MC Novo Nordisk

INSULINE NOVO ACTRAPID MC Novo Nordisk

INSULINE RAPITARD MC Novo Nordisk

INSULINE SEMI-LENTE MC Novo Nordisk

INSULINE VELOSULINE NORDISK 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.

LANOXIN 250 Wellcome  
    50 compr. à 0,25 mg  
    100 compr. à 0,25 mg

REPARIL FORTE Madaus  
    15 amp. inj. à 5,1 mg + solv.

SELOZOK 100 Astra  
    56 compr. sec. à 95 mg

SOMOPHYLLINE-CRT Fisons

TINSET Janssen Pharm.  
    30 ml gtt. b. à 25 mg/ml  
    \* pr. ml gtt. b. à 25 mg/ml  
    \*\* pr. ml gtt. b. à 25 mg/ml

TOLECTIN Cilag  
    30 caps. à 200 mg  
    50 caps. à 400 mg

TRIMIN Vital  
    100 ml susp. or. à 45 mg/205 mg/5 ml  
    \* pr. 5 ml susp. or. à 45 mg/205 mg  
    \*\* pr. 5 ml susp. or. à 45 mg/205 mg

2<sup>e</sup> au chapitre IV, sous B :

a) au § 14, modifier comme suit l'inscription des conditionnements de la spécialité ci-après :

2<sup>e</sup> in hoofdstuk IV, sub B :

a) in § 14, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de recht-hebbende 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 ) Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-92	DANATROL Winthrop 30 caps. à 100 mg 100 caps. à 100 mg 30 caps. à 200 mg 100 caps. à 200 mg • pr. caps. à 100 mg • pr. caps. à 200 mg ** pr. caps. à 100 mg ** pr. caps. à 200 mg		1 079,— 2 406,— 1 732,— 4 308,— 22,82 41,84 19,95 38,97	162,— 200,— 200,— 200,—	270,— 300,— 300,— 300,—

b) au § 28, supprimer la spécialité MONIARIX Smith Kline-Biologicals;

c) au § 44 — b, modifier comme suit l'inscription des conditionnements de la spécialité ci-après :

b) in § 28, de specialiteit MONIARIX Smith Kline-Biologicals schrappen;

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

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de recht-hebbende 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 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-112	CLAFORAN Hoechst 1 fl. I.V.-I.M. à 1 g + solv. 1 fl. I.V. à 2 g + solv. • pr. fl. I.V.-I.M. à 1 g + solv. * pr. fl. I.V. à 2 g + solv.		516,— 977,— 377,— 713,—	77,— 147,—	129,— 244,—

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au *Moniteur belge*.

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand volgend op die gedurende welke het in het *Belgisch Staatsblad* is bekendgemaakt.

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

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

Donné à Bruxelles, le 10 juin 1991.

Gegeven te Brussel, 10 juni 1991.

BAUDOUIN

BOUDEWIJN

Par le Roi :

Van Koningswege :

Le Ministre des Affaires sociales,  
Ph. BUSQUIN

De Minister van Sociale Zaken,  
Ph. BUSQUIN

F. 91 — 1563

**10 JUIN 1991.** — 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, 8 août 1980 et 22 décembre 1989 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 4 avril 1991 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 22 avril 1991 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 prompte information des intéressés;

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

1<sup>o</sup> au chapitre I :

N. 91 — 1563

**10 JUNI 1991.** — 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, 8 augustus 1980 en 22 december 1989 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 1988, 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 4 april 1991 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 22 april 1991 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;

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 farmaceutische verstrekkingen, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

1<sup>o</sup> in hoofdstuk I :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de rechthabende 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 Aandeel van de rechthabende, andere dan deze bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-68	ALLOPURINOL Eurogenerics 90 compr. à 300 mg * pr. compr. à 300 mg ** pr. compr. à 300 mg	G G G	838,— 6,80 5,58	126,—	209,—
B-15	BETA-ADALAT Bayer 28 caps. à 50 mg/20 mg * pr. caps. à 50 mg/20 mg ** pr. caps. à 50 mg/20 mg		772,— 20,11 16,54	116,—	183,—
B-60	BI-ROFENID Rhône-Poulenc 30 compr. à 150 mg * pr. compr. à 150 mg ** pr. compr. à 150 mg		494,— 12,03 9,87	74,—	123,—
Cx-4	BROMHEXINE Eurogenerics 50 compr. à 8 mg * pr. compr. à 8 mg ** pr. compr. à 8 mg	G G G	176,— 2,56 2,12	132,—	132,—

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de recht-hebbende 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 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-154	CANESENE Bayer 30 g crème derm. à 1 % 20 ml sol. derm. à 1 % * pr. g crème derm. à 1 % * pr. ml sol. derm. à 1 % ** pr. g crème derm. à 1 % ** pr. ml sol. derm. à 1 %		215,— 159,— 5,23 5,80 4,30 4,75	32,— 24,—	54,— 40,—
A-23	CYCLOBLASTINE Farmitalia Carlo Erba 10 fl. inj. lyoph. à 100 mg 10 fl. inj. lyoph. à 200 mg 10 fl. inj. lyoph. à 500 mg 1 fl. inj. lyoph. à 1 g 50 drag. à 50 mg * pr. fl. inj. lyoph. à 100 mg * pr. fl. inj. lyoph. à 200 mg * pr. fl. inj. lyoph. à 500 mg * pr. fl. inj. lyoph. à 1 g * pr. drag. à 50 mg ** pr. fl. inj. lyoph. à 100 mg ** pr. fl. inj. lyoph. à 200 mg ** pr. fl. inj. lyoph. à 500 mg ** pr. fl. inj. lyoph. à 1 g ** pr. drag. à 50 mg		445,— 612,— 1220,— 309,— 286,— 32,50 44,70 98,50 226,— 4,18 26,70 36,70 80,90 185,— 3,42	— — — — —	— — — — —
Cs-6	DIBERTIL Christiaens 30 caps. à 5 mg 30 caps. à 10 mg * pr. caps. à 5 mg * pr. caps. à 10 mg ** pr. caps. à 5 mg ** pr. caps. à 10 mg		129,— 233,— 3,13 5,67 2,57 4,67	77,— 140,—	77,— 140,—
A-23	ENDOXAN Asta 5 vials inj. à 500 mg 50 drag. à 50 mg 10 fl. inj. à 100 mg 10 fl. inj. à 200 mg * pr. vial inj. à 500 mg * pr. drag. à 50 mg * pr. fl. inj. à 100 mg * pr. fl. inj. à 200 mg ** pr. vial inj. à 500 mg ** pr. drag. à 50 mg ** pr. fl. inj. à 100 mg ** pr. fl. inj. à 200 mg		666,— 286,— 445,— 612,— 97,20 4,18 32,50 44,70 79,80 3,42 26,70 36,70	— — — — —	— — — — —
B-166	GARASONE Schering-Plough 5 ml coll. 3,5 g ungt. opht. * pr. 5 ml coll. * pr. 3,5 g ungt. opht. ** pr. 5 ml coll. ** pr. 3,5 g ungt. opht.		254,— 192,— 185,— 140 152,— 115	38,— 29,—	63,— 48,—
B-162	GEOMYCINE Schering-Plough 5 ml coll. à 0,3 % 3,5 g ungt. opht. à 0,3 % * pr. 5 ml coll. à 0,3 % * pr. 3,5 g ungt. opht. à 0,3 % ** pr. 5 ml coll. à 0,3 % ** pr. 3,5 g ungt. opht. à 0,3 %		218,— 165,— 159,— 120,— 131,— 99,—	33,— 25,—	54,— 41,—
B-22	HYPERSTAT I.V. Schering-Plough 1 amp. inj. 20 ml à 300 mg * pr. amp. inj. 20 ml à 300 mg ** pr. amp. inj. 20 ml à 300 mg		991,— 723,— 594,—	149,—	248,—

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.6.1963 — Aandeel van de recht-hebbende bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.6.1963	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.6.1963 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.6.1963
B-118	NETROMYCINE Schering-Plough ** pr. amp. inj. 1,5 ml à 15 mg ** pr. vial inj. 2 ml à 50 mg ** pr. vial inj. 1 ml à 100 mg ** pr. vial inj. 1,5 ml à 150 mg ** pr. amp. I.M./I.V. à 2 ml à 200 mg		.57,33 165,67 295,33 447,33 590,—		
Cs-7	OPTIMINE Schering-Plough 30 compr. à 1 mg 120 ml sir. à 0,5 mg/5 ml * pr. compr. à 1 mg * pr. 5 ml sir. à 0,5 mg ** pr. compr. à 1 mg ** pr. 5 ml sir. à 0,5 mg		161,— 147,— 3,93 4,46 3,23 3,67	97,— 88,—	97,— 88,—
Cs-7	POLARAMINE Schering-Plough 20 repetabs à 6 mg 100 ml sir. à 2 mg/5 ml * pr. repetab à 6 mg * pr. 5 ml sir. à 2 mg ** pr. repetab à 6 mg ** pr. 5 ml sir. à 2 mg		138,— 109,— 5,05 4,— 4,15 3,25	83,— 65,—	83,— 65,—
B-54	PRIMPERAN Delagrange 6 amp. inj. 2 ml à 10 mg * pr. amp. inj. 2 ml à 10 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 10 mg		102,— 12,33 10,17	15,—	25,—
B-54	PRIMPERAN 100 Delagrange * pr. amp. inj. à 100 mg/5 ml ** pr. amp. inj. à 100 mg/5 ml		48,83 40,—		
Cs-6	PRIMPERAN Delagrange 60 ml gtt. b. à 12,6 mg/ml 6 supp. à 10 mg 6 supp. à 20 mg * pr. ml gtt. b. à 2,6 mg * pr. supp. à 10 mg * pr. supp. à 20 mg ** pr. ml gtt. b. à 2,6 mg ** pr. supp. à 10 mg ** pr. supp. à 20 mg		120,— 86,— 162,— 1,47 10,50 19,67 1,20 8,67 16,17	72,— 52,— 97,—	72,— 52,— 97,—
B-96	RESPACAL Bios 50 compr. div. à 2 mg * pr. compr. div. à 2 mg ** pr. compr. div. à 2 mg		409,— 5,98 4,90	61,—	102,—
B-87	STRUMAZOL Christiaens 100 compr. à 10 mg * pr. compr. à 10 mg ** pr. compr. à 10 mg		261,— 1,91 1,56	39,—	65,—
B-15	TENIF I.C.I.-Pharma 28 caps. à 50 mg/20 mg * pr. caps. à 50 mg/20 mg ** pr. caps. à 50 mg/20 mg		772,— 20,11 16,54	116,—	193,—
B-69	TRILAFON Schering-Plough 100 compr. à 2 mg 100 compr. à 4 mg 50 compr. à 8 mg * pr. compr. à 2 mg * pr. compr. à 4 mg * pr. compr. à 8 mg ** pr. compr. à 2 mg ** pr. compr. à 4 mg ** pr. compr. à 8 mg		222,— 299,— 238,— 1,62 2,18 3,48 1,33 1,79 2,86	33,— 45,— 36,—	55,— 75,— 59,—
B-69	TRILAFON REPETABS Schering-Plough 30 drag. à 8 mg * pr. drag. à 8 mg ** pr. drag. à 8 mg		225,— 5,47 4,50	34,—	56,—

2<sup>e</sup> au chapitre IV, sous B :  
a) au § 7 - a) :

2<sup>e</sup> in hoofdstuk IV, sub B :  
a) in § 7 - a) :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de recht-hebbende 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 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-4	LYOPASE Christiaens 15 pulv. or. à 821 mg/2 g * pr. pulv. or. à 821 mg/2 g ** pr. pulv. or. à 821 mg/2 g	M	268,— 13,07 10,73	—	—
A-4	PANCREAS TOTAL LYOPHILISE Christiaens 10 fl. pulv. or. * pr. fl. pulv. or. ** pr. fl. pulv. or.	M	683,— 49,90 40,90	—	—

b) au § 7 - b) :

b) in § 7 - b) :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de recht-hebbende 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 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-51	LYOPASE Christiaens 15 pulv. or. à 821 mg/2 g * pr. pulv. or. à 821 mg/2 g ** pr. pulv. or. à 821 mg/2 g	M	268,— 13,07 10,73	40,—	67,—
B-51	PANCREAS TOTAL LYOPHILISE Christiaens 10 fl. pulv. or. * pr. fl. pulv. or. ** pr. fl. pulv. or.	M	683,— 49,90 40,90	102,—	171,—

c) au § 38 :

c) in § 38 :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de recht-hebbende 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 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-54	DIBERTIL Christiaens 30 caps. à 5 mg 30 caps. à 10 mg * pr. caps. à 5 mg * pr. caps. à 10 mg ** pr. caps. à 5 mg ** pr. caps. à 10 mg		129,— 233,— 3,13 5,67 2,57 4,67	19,— 35,—	32,— 58,—
B-54	PRIMPERAN Delagrange 60 ml gtt. b. à 2,6 mg/ml 6 supp. à 10 mg 6 supp. à 20 mg * pr. ml gtt. b. à 2,6 mg * pr. supp. à 10 mg * pr. supp. à 20 mg ** pr. ml gtt. b. à 2,6 mg ** pr. supp. à 10 mg ** pr. supp. à 20 mg		120,— 86,— 162,— 1,47 10,50 19,67 1,20 8,67 16,17	18,— 13,— 24,—	30,— 21,— 40,—

d) au § 44 - a) :

d) in § 44 - a) :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	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
				Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-16	NETROMYCINE Schering-Plough 3 amp. inj. 1,5 ml à 15 mg 3 vials inj. 2 ml à 50 mg 3 vials inj. 1 ml à 100 mg 3 vials inj. 1,5 ml à 150 mg 1 amp. I.M./I.V. 2 ml à 200 mg • pr. amp. inj. 1,5 ml à 15 mg • pr. vial inj. 2 ml à 50 mg • pr. vial inj. 1 ml à 100 mg • pr. vial inj. 1,5 ml à 150 mg • pr. amp. I.M./I.V. 2 ml à 200 mg		287,— 829,— 1 297,— 1 753,— 984,— 69,67 201,67 359,33 543,— 718,—	— — — — — — — — — —	— — — — — — — — — —

e) au § 44 - b) :

e) in § 44 - b) :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	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
				Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-116	NETROMYCINE Schering-Plough 3 amp. inj. 1,5 ml à 15 mg 3 vials inj. 2 ml à 50 mg 3 vials inj. 1 ml à 100 mg 3 vials inj. 1,5 ml à 150 mg 1 amp. I.M./I.V. 2 ml à 200 mg • pr. amp. inj. 1,5 ml à 15 mg • pr. vial inj. 2 ml à 50 mg • pr. vial inj. 1 ml à 100 mg • pr. vial inj. 1,5 ml à 150 mg • pr. amp. I.M./I.V. 2 ml à 200 mg		287,— 829,— 1 297,— 1 753,— 984,— 69,67 201,67 359,33 543,— 718,—	43,— 124,— 195,— 260,— 148,—	72,— 207,— 300,— 300,— 246,—

f) au § 47 :

f) in § 47 :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	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
				Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-27	EULEXIN Schering-Plough 100 compr. div. à 250 mg • pr. compr. div. à 250 mg ** pr. compr. div. à 250 mg		6 942,— 68,18 65,31	—	—

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au *Moniteur belge*.Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand volgende op die gedurende welke het in het *Belgisch Staatsblad* is bekendgemaakt.

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

Donné à Bruxelles, le 10 juin 1991.

**BAUDOUIN**

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales,  
Ph. BUSQUIN

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

Gegeven te Brussel, 10 juni 1991.

**BOUDEWIJN**

Van Koningswege :

Dé Minister van Sociale Zaken,  
Ph. BUSQUIN

F. 91 — 1564

**11 JUIN 1991.** — 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, 8 août 1980 et 22 décembre 1989 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 2 mai 1991 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 27 mai 1991 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 prompte information des intéressés;

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<sup>o</sup> au chapitre I :

a) insérer les spécialités suivantes :

N. 91 — 1564

**11 JUNI 1991.** — 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, 8 augustus 1980 en 22 december 1989 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 2 mei 1991 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 27 mei 1991 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;

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 farmaceutische verstrekkingen, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1<sup>o</sup> in hoofdstuk I :

a) volgende specialiteiten invoegen :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 Aandeel van de recht-hebbende 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 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-162	CEBENICOL Chauvin 5 ml coll. à 20 mg + solv. * pr. 5 ml coll. à 20 mg + solv. ** pr. 5 ml coll. à 20 mg + solv.		91,— 66,— 55,—	14,—	23,—