

2° au § 38 du chapitre IV, sous B :

2° in § 38 van hoofdstuk IV, sub B :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenwoordiging	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	PRIMPERAN Delagrange 30 compr. à 10 mg * pr. compr. à 10 mg ** pr. compr. à 10 mg		233,— 5,87 4,67	35,—	58,—

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours francs prenant cours à partir de sa publication au *Moniteur belge*.

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

Donné à Woluwe-Saint-Lambert, le 2 septembre 1991.

BAUDOUIN

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales,  
Ph. BUSQUIN

Art. 2. Dit besluit treedt in werking de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien volle dagen die ingaat vanaf de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

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

Gegeven te Sint-Lambrechts-Woluwe, 2 september 1991.

BOUDEWIJN

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

F. 91 — 2450

2 SEPTEMBRE 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 30 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 24 juin 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 prompt information des intéressés;

N. 91 — 2450

2 SEPTEMBER 1991. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoet komt 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 tegemoet komt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen;

Gelet op het advies uitgebracht op 30 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 24 juni 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;

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° au chapitre I :

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° 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 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	ACUPAN Riker 5 amp. inj. 1 ml à 20 mg 30 compr. à 30 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 20 mg * pr. compr. à 30 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 20 mg ** pr. compr. à 30 mg		223,— 313,— 32,60 7,80 26,80 6,27	33,— 47,—	56,— 78,—
B-65	ALLOCHRYSSINE Triosol 1 amp. inj. 2 ml à 50 mg 1 amp. inj. 2 ml à 100 mg * pr. amp. inj. 2 ml à 50 mg * pr. amp. inj. 2 ml à 100 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 50 mg ** pr. amp. inj. 2 ml à 100 mg		129,— 153,— 94,— 112,— 77,— 92,—	19,— 23,—	32,— 38,—
B-98	ATROVENT Boehringer Ingelheim 20 ml sol. à 0,025 % 5 x 20 ml sol. à 0,025 % aérosol 300 dos. à 20 mcg/dos. * pr. ml sol. à 0,025 % * pr. aérosol 300 dos. à 20 mcg/dos. ** pr. ml sol. à 0,025 % ** pr. aérosol 300 dos. à 20 mcg/dos.		154,— 616,— 485,— 4,50 354,— 3,69 291,—	23,— 92,— 73,—	38,— 154,— 121,—
B-96	BEROTEC Boehringer Ingelheim 100 compr. à 2,5 mg 20 ml sol. inhal. à 0,5 % 20 ml sol. or. à 0,5 % 15 ml aérosol 300 dos. à 200 mcg/dos. * pr. amp. inj. 10 ml à 0,5 mg * pr. compr. à 2,5 mg * pr. ml sol. inhal. à 0,5 % * pr. ml sol. or. à 0,5 % * pr. aérosol 300 dos. à 200 mcg/dos. ** pr. amp. inj. 10 ml à 0,5 mg ** pr. compr. à 2,5 mg ** pr. ml sol. inhal. à 0,5 % ** pr. ml sol. or. à 0,5 % ** pr. aérosol 300 dos. à 200 mcg/dos.		325,— 212,— 212,— 329,— 36,64 2,37 7,75 7,75 240,— 30,12 1,95 6,35 6,35 197,—	49,— 32,— 32,— 49,—	81,— 53,— 53,— 82,—
Cx-4	BISOLVON Boehringer Ingelheim 50 dos. gran. à 8 mg 50 compr. à 8 mg 250 ml sir. à 8 mg/5 ml 100 ml sol. à 2 mg/ml * pr. dos. gran. à 8 mg * pr. compr. à 8 mg * pr. 5 ml sir. à 8 mg * pr. ml sol. à 2 mg ** pr. dos. gran. à 8 mg ** pr. compr. à 8 mg ** pr. 5 ml sir. à 8 mg ** pr. ml sol. à 2 mg		226,— 226,— 226,— 173,— 3,30 3,30 3,30 1,26 2,70 2,70 2,70 1,04	169,— 169,— 169,— 130,—	169,— 169,— 169,— 130,—

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenwoordiging	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
C-3	BUSCOPAN Boehringer Ingelheim 6 amp. inj. 1 ml à 20 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 20 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 20 mg		104,— 12,67 10,33	52,—	52,—
Cs-4	BUSCOPAN Boehringer Ingelheim 20 drag. à 10 mg 50 drag. à 10 mg 6 supp. à 10 mg * pr. drag. à 10 mg * pr. supp. à 10 mg ** pr. drag. à 10 mg ** pr. supp. à 10 mg		80,— 160,— 72,— 2,34 8,83 1,92 7,17	48,— 96,— 43,—	48,— 96,— 43,—
B-17	CATAPRESSAN Boehringer Ingelheim 5 amp. inj. 1 ml à 0,15 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 0,15 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 0,15 mg		177,— 25,80 21,20	27,—	44,—
B-17	CATAPRESSAN 150 Boehringer Ingelheim 30 compr. à 0,150 mg 75 compr. à 0,150 mg * pr. compr. à 0,150 mg ** pr. compr. à 0,150 mg		223,— 446,— 4,35 3,56	33,— 67,—	56,— 111,—
B-17	CATAPRESSAN M PERLONGUETTES Boehringer Ingelheim 70 caps. à 0,150 mg * pr. caps. à 0,150 mg ** pr. caps. à 0,150 mg		457,— 4,77 3,91	69,—	114,—
B-17	CATAPRESSAN PERLONGUETTES Boehringer Ingelheim 70 caps. à 0,250 mg * pr. caps. à 0,250 mg ** pr. caps. à 0,250 mg		692,— 7,21 5,93	104,—	173,—
Cx-2	CILEST Cilag compr. 3 × 21 * pr. compr. 1 × 21 ** pr. compr. 1 × 21		638,— 155,33 127,67	478,—	478,—
Cs-5	DICETEL Triosol 50 compr. à 50 mg * pr. compr. à 50 mg ** pr. compr. à 50 mg		392,— 5,72 4,70	235,—	235,—
B-98	DUOVENT Boehringer Ingelheim aérosol 300 dos. à 100 mcg/40 mcg/dos. * pr. aérosol 300 dos. à 100 mcg/40 mcg/dos. ** pr. aérosol 300 dos. à 100 mcg/40 mcg/dos.		726,— 530,— 435,—	109,—	181,—
B-31	EFFORTIL Boehringer Ingelheim 6 amp. inj. 1 ml à 10 mg * pr. amp. inj. 1 ml à 10 mg ** pr. amp. inj. 1 ml à 10 mg		73,— 8,83 7,33	11,—	18,—
B-23	FLUDEX Servier 20 compr. à 2,5 mg 60 compr. à 2,5 mg * pr. compr. à 2,5 mg ** pr. compr. à 2,5 mg		277,— 665,— 8,08 6,65	42,— 100,—	69,— 166,—
B-8	GILURYMAL Triosol 3 amp. I.V. 10 ml à 50 mg 125 drag. à 50 mg * pr. amp. I.V. 10 ml à 50 mg * pr. drag. à 50 mg ** pr. amp. I.V. 10 ml à 50 mg ** pr. drag. à 50 mg		247,— 735,— 60,— 4,29 49,33 3,53	37,— 110,—	62,— 184,—

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegenwoordiging	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-8	MEXITIL Boehringer Ingelheim 5 amp. inj. 10 ml à 250 mg 30 caps. à 200 mg 100 caps. à 200 mg * pr. amp. inj. 10 ml à 250 mg * pr. caps. à 200 mg ** pr. amp. inj. 10 ml à 250 mg ** pr. caps. à 200 mg		705,— 415,— 1 089,— 103,— 8,25 84,80 8,78	106,— 62,— 163,— 103,— 8,25 84,80 8,78	176,— 104,— 272,— 103,— 8,25 84,80 8,78
B-8	MEXITIL PERLONGUETTES Boehringer Ingelheim 50 caps. à 360 mg * pr. caps. à 360 mg ** pr. caps. à 360 mg		1 089,— 18,50 13,58	163,— 18,50 13,58	272,— 18,50 13,58
Cx-2	MINESTRIL-20 Warner Lambert compr. 3 × 21 * pr. compr. 1 × 21 ** pr. compr. 1 × 21		401,— 97,67 80,—	301,— 97,67 80,—	301,— 97,67 80,—
Cx-2	MINESTRIL-30 Warner Lambert compr. 3 × 21 * pr. compr. 1 × 21 ** pr. compr. 1 × 21		391,— 95,— 78,—	293,— 95,— 78,—	293,— 95,— 78,—
B-157	MODRADERM Schering-Plough 30 g crème derm. à 0,05 % 30 g pom. derm. à 0,05 % * pr. g crème derm. à 0,05 % * pr. g pom. derm. à 0,05 % ** pr. g crème derm. à 0,05 % ** pr. g pom. derm. à 0,05 %		263,— 263,— 6,40 6,40 5,27 5,27	39,— 39,— 6,40 6,40 5,27 5,27	66,— 66,— 6,40 6,40 5,27 5,27
Cs-2	NOODIS U.C.B. 125 ml sol. b. à 33 % * pr. 5 ml sol. b. à 33 % ** pr. 5 ml sol. b. à 33 %		640,— 18,96 15,56	389,— 18,96 15,56	389,— 18,96 15,56
Cs-2	NOOTROPIL U.C.B. 12 amp. inj. 5 ml à 1 g fl. pr. perf. 60 ml à 12 g 60 caps. à 400 mg 60 compr. à 800 mg 56 compr. sec. à 1 200 mg 200 ml sol. b. à 200 mg/ml * pr. amp. inj. 5 ml à 1 g * pr. fl. pr. perf. 60 ml à 12 g * pr. caps. à 400 mg * pr. compr. à 800 mg * pr. compr. sec. à 1 200 mg * pr. 2 ml sol. b. à 200 mg/ml ** pr. amp. inj. 5 ml à 1 g ** pr. fl. pr. perf. 60 ml à 12 g ** pr. caps. à 400 mg ** pr. compr. à 800 mg ** pr. compr. sec. à 1 200 mg ** pr. 2 ml sol. b. à 200 mg/ml		391,— 324,— 438,— 780,— 967,— 678,— 23,75 236,— 5,33 9,48 12,61 4,93 19,50 194,— 4,38 7,80 10,36 4,05	235,— 194,— 263,— 468,— 580,— 406,— 23,75 236,— 5,33 9,48 12,61 4,93 19,50 194,— 4,38 7,80 10,36 4,05	235,— 194,— 263,— 468,— 580,— 406,— 23,75 236,— 5,33 9,48 12,61 4,93 19,50 194,— 4,38 7,80 10,36 4,05
Cx-2	ORLEST 1 Warner Lambert compr. 3 × 21 * pr. compr. 1 × 21 ** pr. compr. 1 × 21		282,— 68,67 56,33	211,— 68,67 56,33	211,— 68,67 56,33
Cx-2	ORLEST 2,5 Warner Lambert compr. 3 × 21 * pr. compr. 1 × 21 ** pr. compr. 1 × 21		308,— 75,— 61,67	231,— 75,— 61,67	231,— 75,— 61,67
Cx-2	ORTHO-NOVUM 1/50 Cilag compr. 3 × 21 * pr. compr. 1 × 21 ** pr. compr. 1 × 21		335,— 81,67 67,—	251,— 81,67 67,—	251,— 81,67 67,—

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegenwoordiging	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
Cx-2	ORTHO-NOVUM SQ Cilag compr. 3 x 21 * pr. compr. 1 x 21 ** pr. compr. 1 x 21		374,— 91,— 74,87	280,—	280,—
Cx-2	OVYSMEN Cilag compr. 3 x 21 * pr. compr. 1 x 21 ** pr. compr. 1 x 21		363,— 88,33 72,87	272,—	272,—
B-98	OXIVENT Boehringer Ingelheim aérosol 300 dos. à 100 mcg/dos. * pr. aérosol 300 dos. à 100 mcg/dos. ** pr. aérosol 300 dos. à 100 mcg/dos.		586,— 428,— 351,—	88,—	146,—
B-148	PARACEFAN Boehringer Ingelheim * pr. compr. à 0,1 mg ** pr. compr. à 0,1 mg		2,79 2,30		
B-129	PYRIDIDIUM Warner Lambert 100 drag. à 100 mg * pr. drag. à 100 mg ** pr. drag. à 100 mg		224,— 1,63 1,34	34,—	56,—
B-118	REVERIN I.V. Hoechst 3 amp. inj. à 275 mg + solv. * pr. amp. inj. à 275 mg + solv. ** pr. amp. inj. à 275 mg + solv.		586,— 142,87 117,—	88,—	146,—
B-58	RHONAL Rhône-Poulenc 100 compr. à 500 mg * pr. compr. à 500 mg ** pr. compr. à 500 mg		161,— 1,18 0,97	24,—	40,—
B-69	SEVINOL Schering-Plough 30 repetabs à 1 mg * pr. repetab à 1 mg ** pr. repetab à 1 mg		181,— 4,40 3,63	27,—	45,—
Cs-2	STOFILAN Christiaens 100 compr. à 1,5 mg 30 compr. à 4,5 mg 50 ml gtt. b. à 1 mg/ml * pr. compr. à 1,5 mg * pr. compr. à 4,5 mg * pr. ml gtt. b. à 1 mg/ml ** pr. compr. à 1,5 mg ** pr. compr. à 4,5 mg ** pr. ml gtt. b. à 1 mg/ml		523,— 471,— 261,— 3,82 11,47 3,82 3,14 9,40 3,12	314,— 283,— 157,—	314,— 283,— 157,—
Cx-4	SURBRONC Boehringer Ingelheim 20 compr. sec. à 60 mg 20 pulv. or. à 60 mg 250 ml sir. à 30 mg/5 ml * pr. compr. sec. à 60 mg * pr. pulv. or. à 60 mg * pr. 5 ml sir. à 30 mg ** pr. compr. sec. à 60 mg ** pr. pulv. or. à 60 mg ** pr. 5 ml sir. à 30 mg		275,— 275,— 376,— 10,05 10,05 5,48 8,25 8,25 4,50	206,— 206,— 282,—	206,— 206,— 282,—
Cx-2	TRINOVUM Cilag compr. 3 x 21 * pr. compr. 1 x 21 ** pr. compr. 1 x 21		568,— 138,33 113,87	426,—	426,—
B-129	UROPYRINE Pharmacobel 100 drag. à 100 mg * pr. drag. à 100 mg ** pr. drag. à 100 mg		224,— 1,63 1,34	34,—	56,—

2° au chapitre IV, sous B :  
— au § 52 :

2° in hoofdstuk IV, sub B :  
— in § 52 :

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	KRYPTOCUR Hoechst 2 spray nas. 100 dos. à 0,2 mg/dos. * pr. spray nas. 100 dos. à 0,2 mg/dos. ** pr. spray nas. 100 dos. à 0,2 mg/dos.		5 206,— 2 541,— 2 397,50	200,—	300,—

— au § 63 :

— in § 63 :

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-26	BEROFOR Boehringer Ingelheim 1 fl. inj. à 15 mcg + solv. * pr. fl. inj. à 15 mcg + solv. ** pr. fl. inj. à 15 mcg + solv.		2 107,— 1 983,— 1 896,—	—	—

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours francs prenant cours à partir de sa publication au *Moniteur belge*.

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

Donné à Woluwe-Saint-Lambert, le 2 septembre 1991.

BAUDOUIN

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales,  
Ph. BUSQUIN

Art. 2. Dit besluit treedt in werking de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien volle dagen die ingaat vanaf de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

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

Gegeven te Sint-Lambrechts-Woluwe, 2 september 1991.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,  
Ph. BUSQUIN

F. 91 — 2451

2 SEPTEMBRE 1991. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 12 août 1970 déterminant les critères d'agrément des offices de tarification

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 98, modifié par la loi du 22 décembre 1989;

Vu l'arrêté royal du 12 août 1970 déterminant les critères d'agrément des offices de tarification, modifié par les arrêtés royaux des 12 décembre 1970, 9 juin 1981, 11 avril 1983, 15 avril 1985, 14 août 1987, 8 juillet 1988, 22 décembre 1988, 20 décembre 1989 et 19 décembre 1990;

Vu l'avis émis le 20 mars 1991 par la Commission permanente chargée de négocier et de conclure la convention nationale entre les pharmaciens et les organismes assureurs, instituée auprès de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

N. 91 — 2451

2 SEPTEMBER 1991. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 12 augustus 1970 tot vaststelling van de maatstaven tot erkenning van de tarifieringsdiensten

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 98, gewijzigd bij de wet van 22 december 1989;

Gelet op het koninklijk besluit van 12 augustus 1970 tot vaststelling van de maatstaven tot erkenning van de tarifieringsdiensten, gewijzigd bij de koninklijke besluiten van 23 december 1970, 9 juni 1981, 11 april 1983, 15 april 1985, 14 augustus 1987, 8 juli 1988, 22 december 1988, 20 december 1989 en 19 december 1990;

Gelet op het advies uitgebracht op 20 maart 1991 door de Bestendige Commissie belast met het onderhandelen over en het sluiten van de nationale overeenkomst tussen de apothekers en de verzekeringsinstellingen, ingesteld bij het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;