

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2008 — 3636

[C – 2008/22562]

7 OKTOBER 2008. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 13 december 2006, § 4, derde lid, vervangen bij de wet van 27 april 2005 en § 10, gewijzigd bij de wetten van 24 december 2002, 13 december 2006 en 8 juni 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikelen 74 en 79bis, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 3 juni 2008 en 1 juli 2008;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 11 juli 2008;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Staatssecretaris voor Begroting van 17 juli 2008;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers van 31 juli 2008;

Gelet op advies nr. 45.125/1 van de Raad van State, gegeven op 23 september 2008, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1° in hoofdstuk I, worden de volgende specialiteiten geschrapt :

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

F. 2008 — 3636

[C – 2008/22562]

7 OCTOBRE 2008. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 13 décembre 2006, § 4, troisième alinéa, remplacé par la loi du 27 avril 2005 et § 10, modifié par les lois des 24 décembre 2002, 13 décembre 2006 et 8 juin 2008;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, les articles 74 et 79bis, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 3 juin 2008 et le 1^{er} juillet 2008;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances donné le 11 juillet 2008;

Vu l'accord de Notre Secrétaire d'Etat au Budget du 17 juillet 2008;

Vu les notifications aux demandeurs du 31 juillet 2008;

Vu l'avis n° 45.125/1 du Conseil d'Etat, donné le 23 septembre 2008, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^{er} de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

1° au chapitre I^{er}, les spécialités suivantes sont supprimées :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
AIROMIR		UCB PHARMA		ATC: R03AC02	
B-96	1114-016	200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose		
B-96 *	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose		
B-96 **	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose		
ATROVENT HFA 20 µg/dose		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: R03BB01	
B-98	2084-556	200 doses aérosol, oplossing, 20 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 20 µg/dose		
B-98 *	0775-130	1 patroon, 20 µg/dosis	1 cartouche, 20 µg/dose		
B-98 **	0775-130	1 patroon, 20 µg/dosis	1 cartouche, 20 µg/dose		
ATROVENT		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: R03BB01	
B-98	1543-313	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		
B-98 *	0763-045	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		
B-98 **	0763-045	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		
ATROVENT		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: R03BB01	
B-98	1543-305	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml		
B-98	1676-758	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	60 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml		
B-98 *	0763-037	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml		
B-98 **	0763-037	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml		
BECLOPHAR 100 µg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BA01	
B-99	1563-659	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 75 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg		
B-99 *	0762-328	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 75 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg		
B-99 **	0762-328	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 75 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg		
BECLOPHAR 200 µg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BA01	
B-99	1563-667	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 150 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg		
B-99 *	0764-522	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 150 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg		
B-99 **	0764-522	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 150 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg		
BECLOPHAR 400 µg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BA01	
B-99	1563-675	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 300 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg		
B-99 *	0764-530	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg		
B-99 **	0764-530	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg		
BUDEPHAR 200 µg Cyclocaps		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BA02	
B-99	2433-266	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 200 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg	R	
B-99	2433-274	200 inhalatiepoeder in harde capsules, 200 µg	200 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg	R	
B-99 *	0786-368	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 200 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg	R	
B-99 **	0786-368	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 200 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg	R	

BUDESONIDE EASYHALER BEXAL 200 µg		SANDOZ		ATC: R03BA02	
B-99	2224-269	200 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis	200 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose	G	
B-99 *	0779-991	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	G	
B-99 **	0779-991	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	G	
COMBIVENT		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: R03AK04	
B-98	1404-920	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	20 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml		
B-98	1688-951	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	60 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml		
B-98 *	0768-382	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml		
B-98 **	0768-382	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml		
DOCCROMOGLY 5		DOCPHARMA		ATC: R03BC01	
B-100	1598-598	112 doses aérosol, oplossing, 5 mg/dosis	112 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 5 mg/dose	R	
B-100 *	0770-412	1 patroon, 5 mg/dosis	1 cartouche, 5 mg/dose	R	
B-100 **	0770-412	1 patroon, 5 mg/dosis	1 cartouche, 5 mg/dose	R	
DOCSALBUTA		DOCPHARMA		ATC: R03AC02	
B-96	1598-580	200 doses aérosol, oplossing, 100 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose		
B-96 *	0737-502	1 gascilinder, 100 µg/dosis	1 bouteille, 100 µg/dose		
B-96 **	0737-502	1 gascilinder, 100 µg/dosis	1 bouteille, 100 µg/dose		
DUOVENT HFA		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: R03AK03	
B-98	1677-863	200 doses aérosol, oplossing, 50 µg/dosis / 20 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose / 20 µg/dose		
B-98 *	0769-083	1 vernevelaar, 50 µg/dosis / 20 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose / 20 µg/dose		
B-98 **	0769-083	1 vernevelaar, 50 µg/dosis / 20 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose / 20 µg/dose		
DUOVENT		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: R03AK03	
B-98	1281-286	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 4 ml verneveloplossing, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml	20 récipients unidose 4 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml		
B-98 *	0744-987	1 verpakking voor éénmalig gebruik 4 ml verneveloplossing, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 4 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml		
B-98 **	0744-987	1 verpakking voor éénmalig gebruik 4 ml verneveloplossing, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 4 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml		
ECOBEC 250 mcg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BA01	
B-99	2487-882	200 doses aérosol, oplossing, 250 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 250 µg/dose	G	
B-99 *	0789-172	1 spuitbus, 250 µg/dosis	1 flacon pulvérisateur UE, 250 µg/dose	G	
B-99 **	0789-172	1 spuitbus, 250 µg/dosis	1 flacon pulvérisateur UE, 250 µg/dose	G	
EUPHYLLIN		NYCOMED BELGIUM		ATC: R03DA04	
B-97	0040-451	5 ampullen 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	5 ampoules 10 ml solution injectable, 20 mg/ml		
B-97 *	0706-754	1 ampul 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	1 ampoule 10 ml solution injectable, 20 mg/ml		
B-97 **	0706-754	1 ampul 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	1 ampoule 10 ml solution injectable, 20 mg/ml		
FLIXOTIDE - NEBULES 2 mg/2ml		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05	
B-99 **	0769-943	1 ampul 2 ml vernevelsuspensie, 1 mg/ml	1 ampoule 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)

FLIXOTIDE 100 DISKUS		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05	
B-99	1221-522	60 doses inhalatiepoeder, 100 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 100 µg/dose		
B-99 *	0762-997	1 dosis, 100 µg/dosis	1 dose, 100 µg/dose		
B-99 **	0762-997	1 dosis, 100 µg/dosis	1 dose, 100 µg/dose		
FLIXOTIDE 100 ROTADISK		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05	
B-99	1181-700	60 doses inhalatiepoeder, 100 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 100 µg/dose		
B-99 *	0743-013	1 dosis, 100 µg/dosis	1 dose, 100 µg/dose		
B-99 **	0743-013	1 dosis, 100 µg/dosis	1 dose, 100 µg/dose		
FLIXOTIDE 250		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05	
B-99	1086-636	120 doses aerosol, emulsie, 250 µg/dosis	120 doses émulsion pour inhalation en flacon pressurisé, 250 µg/dose		
B-99 *	0743-625	1 vernevelaar, 250 µg/dosis	1 nébulisateur, 250 µg/dose		
B-99 **	0743-625	1 vernevelaar, 250 µg/dosis	1 nébulisateur, 250 µg/dose		
FLIXOTIDE 250 DISKUS		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05	
B-99	1221-530	60 doses inhalatiepoeder, 250 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 250 µg/dose		
B-99 *	0763-003	1 dosis, 250 µg/dosis	1 dose, 250 µg/dose		
B-99 **	0763-003	1 dosis, 250 µg/dosis	1 dose, 250 µg/dose		
FLIXOTIDE 250 ROTADISK		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05	
B-99	1086-644	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 250 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 250 µg/dose		
B-99 *	0743-237	1 doses, 250 µg/dosis	1 doses, 250 µg/dose		
B-99 **	0743-237	1 doses, 250 µg/dosis	1 doses, 250 µg/dose		
FLIXOTIDE 50		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05	
B-99	1547-470	120 doses aerosol, suspensie, 50 µg/dosis	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose		
B-99 *	0769-737	1 patroon, 50 µg/dosis	1 cartouche, 50 µg/dose		
B-99 **	0769-737	1 patroon, 50 µg/dosis	1 cartouche, 50 µg/dose		
FLIXOTIDE 500 DISKUS		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05	
B-99	1221-548	60 doses inhalatiepoeder, 500 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 500 µg/dose		
B-99 *	0763-011	1 dosis, 500 µg/dosis	1 dose, 500 µg/dose		
B-99 **	0763-011	1 dosis, 500 µg/dosis	1 dose, 500 µg/dose		
FLIXOTIDE 500 ROTADISK		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05	
B-99	1086-651	60 doses inhalatiepoeder, 500 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 500 µg/dose		
B-99 *	0743-229	1 dosis, 500 µg/dosis	1 dose, 500 µg/dose		
B-99 **	0743-229	1 dosis, 500 µg/dosis	1 dose, 500 µg/dose		
LOMUDAL		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		ATC: R03BC01	
B-100	0054-445	48 ampullen 2 ml verneveloplossing, 10 mg/ml	48 ampoules 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 10 mg/ml	R	
B-100 *	0710-897	1 ampul 2 ml verneveloplossing, 10 mg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 10 mg/ml	R	
B-100 **	0710-897	1 ampul 2 ml verneveloplossing, 10 mg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 10 mg/ml	R	
LOMUDAL		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		ATC: R03BC01	
B-100	0033-902	112 doses aerosol, oplossing, 5 mg/dosis	112 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 5 mg/dose	R	
B-100 *	0729-129	1 spraypomp, 5 mg/dosis	1 flacon pulvérisateur UI, 5 mg/dose	R	
B-100 **	0729-129	1 spraypomp, 5 mg/dosis	1 flacon pulvérisateur UI, 5 mg/dose	R	
MIFLONIDE		NOVARTIS PHARMA		ATC: R03BA02	
B-99	1625-938	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 200 µg/dosis	120 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg/dose	G	
B-99 *	0768-143	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 200 µg/dosis	1 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg/dose	G	
B-99 **	0768-143	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 200 µg/dosis	1 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg/dose	G	

NA-CROMOGLYCAAT EG 20 mg/2 ml		EUROGENERICS		ATC: R03BC01	
B-100	1470-749	48 ampullen 2 ml verneveloplossing, 10 mg/ml	48 ampoules 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 10 mg/ml	G	
B-100 *	0760-595	1 ampul 2 ml verneveloplossing, 10 mg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 10 mg/ml	G	
B-100 **	0760-595	1 ampul 2 ml verneveloplossing, 10 mg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 10 mg/ml	G	
NOVOLIZER BUDESONIDE 200 µg		MEDA PHARMA		ATC: R03BA02	
B-99	2178-978	200 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis	200 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose	G	
B-99 *	0778-274	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	G	
B-99 **	0778-274	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	G	
NOVOLIZER BUDESONIDE 400 µg		MEDA PHARMA		ATC: R03BA02	
B-99	2459-097	100 doses inhalatiepoeder, 400 µg/dosis	100 doses poudre pour inhalation, 400 µg/dose	R	
B-99 *	0787-382	1 patroon, 400 µg/dosis	1 cartouche, 400 µg/dose	R	
B-99 **	0787-382	1 patroon, 400 µg/dosis	1 cartouche, 400 µg/dose	R	
PULMICORT 0,25 mg/ml		ASTRAZENECA		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: R03BA02	
B-99 **	0744-193	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		
PULMICORT 0,25 mg/ml (Aktuapharma)		AKTUAPHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: R03BA02	
B-99 **	0773-135	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		
PULMICORT 0,5 mg/ml		ASTRAZENECA		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: R03BA02	
B-99 **	0742-510	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		
PULMICORT 0,5 mg/ml (Aktuapharma)		AKTUAPHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: R03BA02	
B-99 **	0773-143	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		
PULMICORT 200		ASTRAZENECA		ATC: R03BA02	
B-99	0606-012	100 doses aérosol, suspensie, 200 µg/dosis	100 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 200 µg/dose	R	
B-99 *	0730-978	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	
B-99 **	0730-978	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	
PULMICORT 50		ASTRAZENECA		ATC: R03BA02	
B-99	1196-401	200 doses aérosol, suspensie, 50 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose	R	
B-99 *	0730-549	1 vernevelaar, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose	R	
B-99 **	0730-549	1 vernevelaar, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose	R	
PULMICORT Turbohaler 200 (Aktuapharma)		AKTUAPHARMA		ATC: R03BA02	
B-99	1739-176	100 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis	100 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose	R	
B-99 *	0773-150	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	
B-99 **	0773-150	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	
PULMICORT TURBOHALER 200		ASTRAZENECA		ATC: R03BA02	
B-99	1018-647	100 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis	100 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose	R	
B-99 *	0740-316	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	
B-99 **	0740-316	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	
QVAR 50 Autohaler		UCB PHARMA		ATC: R03BA01	
B-99	1740-059	200 doses aérosol, oplossing, 50 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose		
B-99 *	0773-010	1 patroon, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose		
B-99 **	0773-010	1 patroon, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose		
QVAR Autohaler		UCB PHARMA		ATC: R03BA01	
B-99	1625-474	200 doses aérosol, oplossing, 100 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose		
B-99 *	0769-935	1 patroon, 100 µg/dosis	1 cartouche, 100 µg/dose		
B-99 **	0769-935	1 patroon, 100 µg/dosis	1 cartouche, 100 µg/dose		

THEOLAIR L.A. 250		MEDA PHARMA		ATC: R03DA04	
B-97	0088-773	100 tabletten met verlengde afgifte, 250 mg	100 comprimés à libération prolongée, 250 mg		
B-97 *	0719-252	1 tablet met verlengde afgifte, 250 mg	1 comprimé à libération prolongée, 250 mg		
B-97 **	0719-252	1 tablet met verlengde afgifte, 250 mg	1 comprimé à libération prolongée, 250 mg		
THEOLAIR L.A. 350		MEDA PHARMA		ATC: R03DA04	
B-97	0088-237	100 tabletten met verlengde afgifte, 350 mg	100 comprimés à libération prolongée, 350 mg		
B-97 *	0719-260	1 tablet met verlengde afgifte, 350 mg	1 comprimé à libération prolongée, 350 mg		
B-97 **	0719-260	1 tablet met verlengde afgifte, 350 mg	1 comprimé à libération prolongée, 350 mg		
VENTOLIN 100		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03AC02	
B-96	0135-913	200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose		
B-96 *	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose		
B-96 **	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose		
VENTOLIN		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03AC02	
B-96	0094-987	1 fles 10 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 flacon 10 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml		
B-96	0662-601	5 flessen 10 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	5 flacons 10 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml		
B-96 *	0727-594	1 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml		
B-96 **	0727-594	1 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml		
XANTHIUM 200		LABORATOIRES SMB		ATC: R03DA04	
B-97	0835-454	60 capsules, hard, 200 mg	60 gélules, 200 mg		
B-97 *	0730-721	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		
B-97 **	0730-721	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		
XANTHIUM 300		LABORATOIRES SMB		ATC: R03DA04	
B-97	0381-210	60 capsules, hard, 300 mg	60 gélules, 300 mg		
B-97 *	0739-573	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg		
B-97 **	0739-573	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg		
XANTHIUM 400		LABORATOIRES SMB		ATC: R03DA04	
B-97	0835-488	60 capsules, hard, 400 mg	60 gélules, 400 mg		
B-97 *	0730-952	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg		
B-97 **	0730-952	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg		

2° in hoofdstuk II-B :

a) er wordt een § 50000 toegevoegd, luidende :

Paragraaf 50000

Algemene aanbevelingen en terugbetalings-voorwaarden voor de behandeling van astma :

1° Wetenschappelijk verantwoorde aanbevelingen over het gebruik en het voorschrijven van de betrokken therapeutische klassen of sub-klassen van farmaceutische specialiteiten, gebaseerd op de principes van « evidence-based medicine », zoals bedoeld in artikel 73, § 2, tweede lid van de wet, waarvan de naleving aanleiding geeft tot de vergoeding van het voorschrift :

De specialiteit komt in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer zij aangewend wordt voor de basisbehandeling van chronisch bronchiale astma volgens de aanbevelingen voor de behandeling van deze pathologie (zie de tabellen met de stapsgewijze aanpak bij kinderen van 0 tot 4 jaar, bij kinderen van 5 tot 11 jaar, bij kinderen ouder dan 12 jaar en bij volwassenen, alsook de lijsten met de betrokken geneesmiddelen). De diagnose van astma omvat zowel :

1. Symptomen van kortademigheid, piepende ademhaling, benauwdheid of hoesten

EN

2. Snel wisselende luchtwegenobstructie, objectief gemeten met piekstroommeter of spirometer :

2.1. PEF (Peak Expiratory Flow) toename met 15 % en minimaal 60 l/min. na inhalatie van een kortwerkende bèta2-agonist (minimaal 2 puffs)

OF

2° au chapitre II-B :

a) il est inséré un § 50000, rédigé comme suit :

Paragraphe 50000

Recommandations et conditions de remboursement pour le traitement de l'asthme :

1° Recommandations scientifiques concernant l'usage et la prescription des classes ou sous-classes thérapeutiques concernées des spécialités pharmaceutiques, basées sur les principes de l'« evidence-based medicine », comme mentionnés à l'article 73, § 2, alinéa 2 de la loi, dont le respect donne lieu à une prescription remboursée :

La spécialité fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de fond de l'asthme bronchique chronique suivant les recommandations pour le traitement de cette pathologie (voir tableaux de l'approche par étapes chez les enfants de 0 à 4 ans, chez les enfants de 5 à 11 ans, chez les enfants d'au moins 12 ans et chez les adultes, ainsi que les listes des médicaments concernés). Le diagnostic de l'asthme comprend à la fois :

1. Des symptômes de dyspnée, de respiration sifflante, d'oppression ou de toux

ET

2. De l'obstruction rapidement changeante des voies respiratoires, mesurée objectivement au moyen d'un débitmètre ou d'un spiromètre :

2.1 DEP (débit expiratoire de pointe) augmenté de 15 % avec un minimum de 60 l/min après inhalation de bêta2-mimétique à courte durée d'action (minimum 2 puffs)

OU

2.2. spontane PEF variatie van minstens 20 % tussen de 2 maximale en de 2 minimale waarden binnen een interval van twee weken

OF

2.3. stijging van de FEV1 (Forced Expiratory Volume in 1 seconde) met minstens 10 % van de verwachte waarde na inhalatie van een kortwerkende bèta2-mimeticum

OF

2.4. een positieve bronchiale provocatietest (histamine, methacholine of inspanningstest)

3. Voor de keuze van de behandeling zijn 2 aanvullende elementen nodig :

2.2 variation spontanée du DEP d'au moins 20 % entre les 2 valeurs maximales et les 2 valeurs minimales dans un intervalle de deux semaines

OU

2.3 VEMS (Volume expiré maximal en 1 seconde) augmenté d'au moins 10 % de la valeur attendue après inhalation d'un bêta2-mimétique à courte durée d'action

OU

2.4 un test de provocation bronchique positif (histamine, méthacholine, ou test à l'effort)

3. Pour le choix du traitement, deux éléments complémentaires sont nécessaires :

3.1. bepaling van al dan niet gecontroleerd astma

3.1. la détermination du contrôle ou non de l'asthme

		Gecontroleerd (alle onderstaande criteria aanwezig)	Gedeeltelijk gecontroleerd (1 of 2 van de 5 criteria optredend binnen dezelfde week)	Niet-gecontroleerd
Eigenschappen	Symptomen overdag	Geen ($\leq 2x/\text{week}$)	$> 2x/\text{week}$	Minstens 3 criteria « Gedeeltelijk gecontroleerd » aanwezig in één week
	Beperking van de activiteiten	Geen	Eender welke beperking	
	Nachtelijke symptomen / ontwaken	Geen	Eender welk nachtelijk symptoom	
	Nood voor bronchodilatator	Geen ($\leq 2x/\text{week}$)	$> 2x/\text{week}$	
	Longfunctie (PEF of FEV1)	Normaal	$< 80\%$ van de voorspelde of de beste persoonlijke waarde (indien gekend)	
	Exacerbaties	Geen	1 of meer/jaar	1 per week

		Contrôlé (tous critères suivants présents)	Partiellement contrôlé (1 ou 2 des 5 critères présents sur une même semaine)	Non contrôlé
Caractéristiques	Symptômes diurnes	Aucun ($\leq 2x/\text{sem}$)	$> 2x/\text{sem}$	Au moins trois des critères « partiellement contrôlé » présents sur une semaine
	Limitation des activités	aucune	Toute limitation	
	Symptômes nocturnes / réveils	aucun	Tout symptôme nocturne	
	Besoin en bronchodilatateurs	Aucun ($\leq 2x/\text{sem}$)	$> 2x/\text{sem}$	
	Fonction pulmonaire (DEP ou VEMS)	Normale	$< 80\%$ de la valeur prédictive ou de la meilleure valeur personnelle (si connue)	
	Exacerbations	Aucune	1 ou plus/an	1 par semaine

3.2. bepaling van het stadium in de behandeling: de behandeling van astma wordt in verschillende opbouwende of dalende stappen vastgesteld naargelang de graad van controle van astma.

3.2. détermination de l'étape dans le traitement: le traitement de l'asthme est établi en plusieurs étapes à gravir ou descendre selon le contrôle de l'asthme.

Volwassenen en kinderen van minstens twaalf jaar:

Intermittent astma		Persisterend astma			
Stap 1	Stap 2	Stap 3	Stap 4	Stap 5	Stap 6
SABA (lijst 1A)	ICS lage dosis (lijst 6A - lijst 9A*)	ICS lage dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + LABA (lijst 4A) (associatie lijst 7A)	ICS middelmatige dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + LABA (lijst 4A) (associatie lijst 7A)	ICS hoge dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + LABA (lijst 4A) (associatie lijst 7A)	ICS hoge dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + LABA (lijst 4A) (associatie lijst 7A) + oraal corticosteroïd

+ kortwerkende anticholinergica (lijst 2A)	Alternatieven : -cromoglicaat (lijst 10A) -LTRA (lijst 11A) -theofylline (lijst 8A)	Alternatieven : -ICS middelmatige dosis (lijst 6A - lijst 9A*) - ICS lage dosis (lijst 6A – lijst 9A*) + LTRA (lijst 11A) -ICS lage dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + theofylline (lijst 8A)	Alternatieven : - ICS middelmatige dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + LTRA (lijst 11A) -ICS middelmatige dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + theofylline (lijst 8A)	EN omalizumab overwegen	EN omalizumab overwegen
--	--	--	--	-------------------------	-------------------------

En voor de kinderen van 5 tot 11 jaar:

Intermittent astma		Persisterend astma			
Stap 1	Stap 2	Stap 3	Stap 4	Stap 5	Stap 6
SABA (lijst 1A)	ICS lage dosis (lijst 6A - lijst 9A*)	ICS lage dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + of LABA (lijst 4A) (associatie lijst 7A) of LTRA (lijst 11A) of theofylline (lijst 8A) OF ICS middelmatig dosis (lijst 6A – lijst 9A*)	ICS middelmatige dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + LABA (lijst 4A) (associatie lijst 7A)	ICS hoge dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + LABA (lijst 4A) (associatie lijst 7A)	ICS hoge dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + LABA (lijst 4A) (associatie lijst 7A) + oraal systemisch corticosteroid
+ kortwerkende anticholinergica (lijst 2A)	Alternatieven : -cromoglicaat (lijst 10A) - LTRA (lijst 11A) -theofylline (lijst 8A)		Alternatieven : ICS middelmatige dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + of LTRA (lijst 11A) of theofylline (lijst 8A)	Alternatieven : ICS hoge dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + of LTRA (lijst 11A) of theofylline (lijst 8A)	Alternatieven : ICS hoge dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + of LTRA (lijst 11A) of theofylline (lijst 8A) + oraal systemisch corticosteroid

En voor de kinderen van 0 tot 4 jaar:

Intermittent astma		Persisterend astma			
Stap 1	Stap 2	Stap 3	Stap 4	Stap 5	Stap 6
SABA (lijst 1A)	ICS lage dosis (lijst 6A - lijst 9A*)	ICS middelmatige dosis (lijst 6A - lijst 9A*)	ICS middelmatige dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + of LABA (lijst 4A) (associatie lijst 7A) of montelukast	ICS hoge dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + of LABA (lijst 4A) (associatie lijst 7A) of montelukast	ICS hoge dosis (lijst 6A - lijst 9A*) + LABA (lijst 4A) (associatie lijst 7A) + montelukast + oraal systemisch corticosteroid
+ kortwerkende anticholinergica (lijst 2A)	Alternatieven : -cromoglicaat (lijst 10A) -montelukast				

* specifieke terugbetalingsvoorwaarden

SABA : kortwerkende bèta2-mimeticum

ICS : inhalatiecorticosteroid

LTRA : leukotrieenreceptorantagonist

LABA : langwerkende bèta2-mimeticum

Equivalente doses van inhalatiecorticosteroïden**

	Lage dagdosis (µg)	Middelmatige dagdosis (µg)	Hoge dagdosis (µg)
Beclomethason-dipropionaat			
- Volwassenen	200-500	> 500-1000	> 1000-2000
- Kinderen	100-200	> 200-400	> 400
Budesonide			
- Volwassenen	200-400	> 400-800	> 800-1600
- Kinderen	100-200	> 200-400	> 400
Fluticason			
- Volwassenen	100-250	> 250-500	> 500-1000
- Kinderen	100-200	> 200-500	> 500

** AANDACHT : deze equivalente doses zijn niet geldig voor aerosolen met HFA als propulsiegas en/of extrafijne partikels. Bijsluiter consulteren voor de dosis van deze geneesmiddelen.

Adultes et enfants d'au moins 12 ans :

Asthme intermittent	Asthme persistant				
Etape 1	Etape 2	Etape 3	Etape 4	Etape 5	Etape 6
SABA (liste 1A)	ICS dose faible (liste 6A – liste 9A*)	ICS dose faible (liste 6A – liste 9A*) + LABA (liste 4A) (association liste 7A)	ICS dose moyenne (liste 6A – liste 9A*) + LABA (liste 4A) (association liste 7A)	ICS dose forte (liste 6A – liste 9A*) + LABA (liste 4A) (association liste 7A)	ICS dose forte (liste 6A – liste 9A*) + LABA (liste 4A) (association liste 7A) + corticostéroïde oral
+ anticholinergique à courte durée d'action (liste 2A)	Alternatives : - cromoglicat (liste 10A) - LTRA (liste 11A) - théophylline (liste 8A)	Alternatives : - ICS dose moyenne (liste 6A – liste 9A*) - ICS dose faible (liste 6A – liste 9A*) + LTRA (liste 11A) - ICS dose faible (liste 6A – liste 9A*) + théophylline (liste 8A)	Alternatives : - ICS dose moyenne (liste 6A – liste 9A*) + LTRA (liste 11A) - ICS dose moyenne (liste 6A – liste 9A*) + théophylline (liste 8A)	ET envisager omalizumab	ET envisager omalizumab

Et pour les enfants de 5 à 11 ans :

Asthme intermittent	Asthme persistant				
Etape 1	Etape 2	Etape 3	Etape 4	Etape 5	Etape 6
SABA (liste 1A)	ICS dose faible (liste 6A – liste 9A*)	ICS dose faible (liste 6A – liste 9A*) + ou LABA (liste 4A) (association liste 7A) ou LTRA (liste 11A) ou théophylline (liste 8A) <u>OU</u> ICS dose moyenne (liste 6A – liste 9A*)	ICS dose moyenne (liste 6A – liste 9A*) + LABA (liste 4A) (association liste 7A)	ICS dose forte (liste 6A – liste 9A*) + LABA (liste 4A) (association liste 7A)	ICS dose forte (liste 6A – liste 9A*) + LABA (liste 4A) (association liste 7A)
+ anticholinergique à courte durée d'action (liste 2A)	Alternatives : - cromoglicat (liste 10A) - LTRA (liste 11A) - théophylline (liste 8A)		Alternatives : ICS dose moyenne (liste 6A – liste 9A*) + ou LTRA (liste 11A) ou théophylline (liste 8A)	Alternatives : ICS dose forte (liste 6A – liste 9A*) + ou LTRA (liste 11A) ou théophylline (liste 8A)	Alternatives : ICS dose forte (liste 6A – liste 9A*) + ou LTRA (liste 11A) ou théophylline (liste 8A) + corticostéroïde systémique oral

Et pour les enfants de 0 à 4 ans :

Asthme intermittent	Asthme persistant				
Etape 1	Etape 2	Etape 3	Etape 4	Etape 5	Etape 6
SABA (liste 1A)	ICS dose faible (liste 6A – liste 9A*)	ICS dose moyenne (liste 6A – liste 9A*)	ICS dose moyenne (liste 6A – liste 9A*) + ou LABA (liste 4A) (association liste 7A) ou montélukast	ICS dose forte (liste 6A – liste 9A*) + ou LABA (liste 4A) (association liste 7A) ou montélukast	ICS dose forte (liste 6A – liste 9A*) + LABA (liste 4A) (association liste 7A) + montélukast + corticostéroïde systémique oral
+ anticholinergique à courte durée d'action (liste 2A)	Alternatives : - cromoglicat (liste 10A) - montélukast				

* conditions de remboursement particulières

SABA : bêta2-mimétique à courte action

ICS : corticostéroïde à inhaler

LTRA : antagoniste des récepteurs de leucotriènes

LABA : bêta2-mimétique à longue action

Doses équivalentes des corticostéroïdes à inhaler**

	Dose quotidienne faible (µg)	Dose quotidienne moyenne (µg)	Dose quotidienne forte (µg)
Dipropionate de bécloéthasone			
- Adultes	200-500	>500-1000	>1000-2000
- Enfants	100-200	>200-400	>400
Budésonide			
- Adultes	200-400	>400-800	>800-1600
- Enfants	100-200	>200-400	>400
Fluticasone			
- Adultes	100-250	>250-500	>500-1000
- Enfants	100-200	>200-500	>500

** ATTENTION : ces doses équivalentes ne sont PAS valides pour les aérosols avec gaz propulseur HFA et/ou particules ultrafines. Voir la notice pour la dose de ces médicaments.

4. Ten einde de longdepositie te bevorderen gebruikt de voorschrijvende arts bij voorkeur doseeraerosols (MDI) met expansiekamer of poederinhalatoren (DPI). Bij kinderen geldt dezelfde voorkeur vanaf de leeftijd van 6 jaar. Voor jongere kinderen gaat de voorkeur naar doseeraerosols (MDI) met een aan het kind aangepaste expansiekamer.

5. De vernevelingsvormen zullen slechts in de ambulante praktijk worden voorgeschreven bij rechthebbenden die, wegens een gedocumenteerde mentale of motorische stoornis, niet in staat zijn om poederinhalatoren of dosisaerosols correct te gebruiken, zelfs al worden deze laatste gebruikt met een expansiekamer.

2° De elementen waarover de zorgverlener moet beschikken teneinde de Dienst voor geneeskundige evaluatie en controle en de adviserend geneesheren van de verzekeringsinstelling in staat te stellen na te gaan of de afgeleverde farmaceutische specialiteiten die aanleiding hebben gegeven tot vergoeding door de zorgverlener werden voorgeschreven overeenkomstig de vastgestelde vergoedingsvoorwaarden :

Voor elke aanpassing van een voor persisterende astma voorgeschreven behandeling, zal de voorschrijvende arts ervoor zorgen dat er in het medisch dossier van de patiënt melding wordt gemaakt van :

— de diagnostische criteria (symptomen en tekens, graadmeting van de luchtwegenobstructie) alsook de datum van de uitgevoerde onderzoeken

— op welke stap van de behandeling de desbetreffende patiënt zich bevindt op het ogenblik van het voorschrijven van het geneesmiddel

— of de patiënt wegens een gedocumenteerde mentale of motorische handicap, niet in staat is om poederinhalatoren of dosisaerosols correct te gebruiken, zelfs al worden deze laatste gebruikt met een expansiekamer.

De kortwerkende bronchodilatoren, voorbehouden voor de behandeling van astma exacerbaties, worden niet in overweging genomen voor deze vermeldingsregel in het dossier.

4. Afin de favoriser la déposition pulmonaire le médecin prescripteur utilisera de préférence les aérosols-doseurs (MDI) avec chambre d'expansion ou les inhalateurs à poudre (DPI). Chez l'enfant, le choix préférentiel est le même à partir de l'âge de 6 ans. Pour les enfants plus jeunes, la préférence sera donnée à des aérosols-doseurs (MDI) avec chambre d'expansion adaptée à l'enfant.

5. Les formes en nébulisation ne seront prescrites en milieu ambulatoire que chez les bénéficiaires qui, en raison d'un handicap mental ou moteur documenté, ne sont pas en mesure d'utiliser de manière correcte les inhalateurs à poudre ou les aérosols-doseurs, même lorsque ces derniers sont utilisés avec une chambre d'expansion.

2° Les éléments dont le dispensateur de soins doit disposer afin de permettre au Service d'évaluation et de contrôle médicaux et aux médecins-conseils de l'organisme assureur de vérifier si les spécialités pharmaceutiques fournies qui ont donné lieu au remboursement par le dispensateur de soins ont été prescrites conformément aux conditions de remboursement établies :

Pour toute modification d'un traitement prescrit pour un asthme persistant, le médecin prescripteur veillera à noter dans le dossier médical du patient :

— les critères de diagnostic (symptômes et signes, mesure de l'obstruction) avec la date des examens réalisés

— à quelle étape du traitement le patient en question se situe lors de la prescription du médicament

— si le patient, en raison d'un handicap mental ou moteur documenté, n'est pas en mesure d'utiliser de manière correcte les inhalateurs à poudre ou les aérosols-doseurs, même lorsque ces derniers sont utilisés avec une chambre d'expansion.

Les bronchodilateurs à courte durée d'action, à réserver au traitement des exacerbations d'asthme ne sont pas pris en considération pour cette règle de mention dans le dossier.

3° De maximale geldigheidsperiode waarna de in 2° bedoelde elementen hernieuwd moeten worden :

De maximale geldigheidsperiode is onbeperkt; de elementen kunnen echter worden vervolledigd met nieuwe elementen die ontstaan bij het opvolgen van de astmapatiënt (gebruikte medicatie, verloop van de symptomen en longfunctie).

b) er wordt een § 50100 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 50100

Lijst 1A Kortwerkende bèta2-mimetica bij astma

In toepassing van paragraaf 50000 komt de specialiteit vermeld in § 50100 (lijst 1A) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van astma voor de symptomatische verlichting van bronchospasmen veroorzaakt door deze aandoening, voor zover de periode waarin deze specialiteiten herhaaldelijk zullen gebruikt worden, een ononderbroken duur van 8 weken niet overschrijdt.

De vernevelingsvormen zullen slechts in de ambulante praktijk worden voorgeschreven bij rechthebbenden, die, wegens een gedocumenteerde mentale of motorische handicap, niet in staat zijn om poederinhalatoren of dosis-aërosols correct te gebruiken, zelfs al worden deze laatste gebruikt met een expansiekamer.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 1A of lijst 3A.

3° La période de validité maximale au terme de laquelle les éléments mentionnés au point 2° doivent être renouvelés :

La période de validité maximale est illimitée; les éléments peuvent être complétés par de nouveaux éléments résultant du suivi du patient asthmatique (médications utilisées, suivi symptomatologique et de fonction pulmonaire).

b) il est inséré un § 50100, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 50100

Liste 1A Bêta2-mimétiques à courte durée d'action dans l'asthme

En application du paragraphe 50000, la spécialité mentionnée dans le § 50100 (liste 1A) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de l'asthme pour le soulagement symptomatique des bronchospasmes induits par cette affection, pour autant que la période pendant laquelle ces spécialités seraient utilisées de façon répétée ne dépasse pas une durée ininterrompue de 8 semaines.

Les formes en nébulisation ne seront prescrites en milieu ambulatoire que chez les bénéficiaires qui, en raison d'un handicap mental ou moteur documenté, ne sont pas en mesure d'utiliser de manière correcte les inhalateurs à poudre ou les aërosols-doseurs, même lorsque ces derniers sont utilisés avec une chambre d'expansion.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 1A ou la liste 3A.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
AIROMIR UCB PHARMA ATC: R03AC02								
B-96	1114-016	200 doses aërosol, suspensie, 100 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose		4,99	4,99	0,75	1,25
B-96 *	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose		3,6400	3,6400		
B-96 **	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose		2,9900	2,9900		
DOCSALBUTA DOCPHARMA ATC: R03AC02								
B-96	1598-580	200 doses aërosol, oplossing, 100 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose		4,23	4,23	0,63	1,06
B-96 *	0737-502	1 gascilinder, 100 µg/dosis	1 bouteille, 100 µg/dose		3,0900	3,0900		
B-96 **	0737-502	1 gascilinder, 100 µg/dosis	1 bouteille, 100 µg/dose		2,5400	2,5400		
VENTOLIN 100 GLAXO SMITHKLINE ATC: R03AC02								
B-96	0135-913	200 doses aërosol, suspensie, 100 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose		4,99	4,99	0,75	1,25
B-96 *	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose		3,6400	3,6400		
B-96 **	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose		2,9900	2,9900		
VENTOLIN GLAXO SMITHKLINE ATC: R03AC02								
B-96	0094-987	1 fles 10 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 flacon 10 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml		3,86	3,86	0,58	0,96
B-96	0662-601	5 flessen 10 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	5 flacons 10 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml		15,41	15,41	2,31	3,85
B-96 *	0727-594	1 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml		0,2250	0,2250		
B-96 **	0727-594	1 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml		0,1848	0,1848		

c) er wordt een § 50200 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 50200

Lijst 2A Kortwerkende anticholinergica bij astma

In toepassing van paragraaf 50000 komt de specialiteit vermeld in § 50200 (lijst 2A) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van astma voor de symptomatische verlichting van bronchospasmen veroorzaakt door deze aandoening, voor zover de periode waarin deze specialiteiten herhaaldelijk zullen gebruikt worden, een ononderbroken duur van 8 weken niet overschrijdt.

c) il est inséré un § 50200, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 50200

Liste 2A Anticholinergiques à courte durée d'action pour l'asthme

En application du paragraphe 50000, la spécialité mentionnée dans le § 50200 (liste 2A) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de l'asthme pour le soulagement symptomatique des bronchospasmes induits par cette affection, pour autant que la période pendant laquelle ces spécialités seraient utilisées de façon répétée ne dépasse pas une durée ininterrompue de 8 semaines.

De vernevelingsvormen zullen slechts in de ambulante praktijk worden voorgeschreven bij rechthebbenden, die, wegens een gedocumenteerde mentale of motorische handicap, niet in staat zijn om poederinhalatoren of dosisaërosols correct te gebruiken, zelfs al worden deze laatste gebruikt met een expansiekamer.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 2A of lijst 3A.

Les formes en nébulisation ne seront prescrites en milieu ambulatoire que chez les bénéficiaires qui, en raison d'un handicap mental ou moteur documenté, ne sont pas en mesure d'utiliser de manière correcte les inhalateurs à poudre ou les aérosols-doseurs, même lorsque ces derniers sont utilisés avec une chambre d'expansion.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 2A ou la liste 3A.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II	
ATROVENT HFA 20 µg/dose		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V				ATC: R03BB01			
B-98	2084-556	200 doses aërosol, oplossing, 20 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 20 µg/dose		10,08	10,08	1,51		2,52
B-98 *	0775-130	1 patroon, 20 µg/dosis	1 cartouche, 20 µg/dose		7,3600	7,3600			
B-98 **	0775-130	1 patroon, 20 µg/dosis	1 cartouche, 20 µg/dose		6,0400	6,0400			
ATROVENT		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V				ATC: R03BB01			
B-98	1543-313	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		15,02	15,02	2,25		3,75
B-98 *	0763-045	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		0,5480	0,5480			
B-98 **	0763-045	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		0,4505	0,4505			
ATROVENT		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V				ATC: R03BB01			
B-98	1543-305	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml		9,38	9,38	1,41		2,34
B-98	1676-758	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	60 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml		25,33	25,33	3,80		6,33
B-98 *	0763-037	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml		0,3082	0,3082			
B-98 **	0763-037	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml		0,2532	0,2532			

d) er wordt een § 50300 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 50300

Lijst 3A Associatie van een kortwerkend anticholinergicum met een kortwerkend bèta2-mimeticum bij astma

In toepassing van paragraaf 50000 komt de specialiteit vermeld in § 50300 (lijst 3A) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van astma voor de symptomatische verlichting van bronchospasmen veroorzaakt door deze aandoening, voor zover de periode waarin deze specialiteiten herhaaldelijk zullen gebruikt worden, een ononderbroken duur van 8 weken niet overschrijdt.

De vernevelingsvormen zullen slechts in de ambulante praktijk worden voorgeschreven bij rechthebbenden, die, wegens een gedocumenteerde mentale of motorische handicap, niet in staat zijn om poederinhalatoren of dosisaërosols correct te gebruiken, zelfs al worden deze laatste gebruikt met een expansiekamer.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 3A of met andere specialiteiten voor inhalatie die kortwerkende bèta2-agonisten of kortwerkende anticholinergica bevatten.

d) il est inséré un § 50300, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 50300

Liste 3A Association d'un anticholinergique à courte durée d'action avec un bêta2- mimétique à courte durée d'action pour l'asthme

En application du paragraphe 50000, la spécialité mentionnée dans le § 50300 (liste 3A) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de l'asthme pour le soulagement symptomatique des bronchospasmes induits par cette affection, pour autant que la période pendant laquelle ces spécialités seraient utilisées de façon répétée ne dépasse pas une durée ininterrompue de 8 semaines.

Les formes en nébulisation ne seront prescrites en milieu ambulatoire que chez les bénéficiaires qui, en raison d'un handicap mental ou moteur documenté, ne sont pas en mesure d'utiliser de manière correcte les inhalateurs à poudre ou les aérosols-doseurs, même lorsque ces derniers sont utilisés avec une chambre d'expansion.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 3A ou avec d'autres spécialités en inhalation contenant des bêta2-mimétiques à courte durée d'action ou des anticholinergiques à courte durée d'action.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
COMBIVENT		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: R03AK04			
B-98	1404-920	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	20 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml		15,04	15,04	2,26	3,76
B-98	1688-951	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	60 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml		34,53	34,53	5,18	8,63
B-98 *	0768-382	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml		0,4937	0,4937		
B-98 **	0768-382	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml		0,4055	0,4055		
DUOVENT HFA		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: R03AK03			
B-98	1677-863	200 doses aerosol, oplossing, 50 µg/dosis / 20 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose / 20 µg/dose		10,42	10,42	1,56	2,60
B-98 *	0769-083	1 vernevelaar, 50 µg/dosis / 20 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose / 20 µg/dose		7,6100	7,6100		
B-98 **	0769-083	1 vernevelaar, 50 µg/dosis / 20 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose / 20 µg/dose		6,2500	6,2500		
DUOVENT		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: R03AK03			
B-98	1281-286	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 4 ml verneveloplossing, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml	20 récipients unidose 4 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml		13,36	13,36	2,00	3,34
B-98 *	0744-987	1 verpakking voor éénmalig gebruik 4 ml verneveloplossing, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 4 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml		0,4875	0,4875		
B-98 **	0744-987	1 verpakking voor éénmalig gebruik 4 ml verneveloplossing, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 4 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml		0,4005	0,4005		

e) er wordt een § 50400 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 50400

Lijst 4A Langwerkende bèta2-mimetica bij astma

In toepassing van paragraaf 50000 komt de specialiteit vermeld in § 50400 (lijst 4A) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de basisbehandeling van chronisch bronchiaal astma. De specialiteiten kunnen enkel gebruikt worden in associatie met inhalatiecorticosteroiden.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 4A of met een vaste associatie van een langwerkende bèta2-agonist met een inhalatiecorticosteroid.

e) il est inséré un § 50400, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 50400

Liste 4A Bêta2-mimétiques à longue durée d'action dans l'asthme

En application du paragraphe 50000, la spécialité mentionnée dans le § 50400 (liste 4A) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de fond de l'asthme bronchique chronique. Les spécialités ne peuvent être utilisées qu'en association avec des corticostéroïdes en inhalation.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 4A ou avec une association fixe d'un bêta2-mimétique à longue durée d'action avec un corticostéroïde à inhaler.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
FORADIL		NOVARTIS PHARMA				ATC: R03AC13		
B-216	1295-385	60 inhalatiepoeder in harde capsules, 12 µg	60 poudre pour inhalation en gélule, 12 µg		34,66	34,66	5,20	8,66
B-216 *	0749-671	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 12 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 12 µg		0,4963	0,4963		
B-216 **	0749-671	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 12 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 12 µg		0,4077	0,4077		
NOVOLIZER FORMOTEROL 12 µg		MEDA PHARMA				ATC: R03AC13		
B-216	2386-043	60 doses inhalatiepoeder, 12 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 12 µg/dose		34,66	34,66	5,20	8,66
B-216 *	0785-485	1 dosis, 12 µg/dosis	1 dose, 12 µg/dose		0,4963	0,4963		
B-216 **	0785-485	1 dosis, 12 µg/dosis	1 dose, 12 µg/dose		0,4077	0,4077		
OXIS TURBOHALER 9 µg/dose		ASTRAZENECA				ATC: R03AC13		
B-216	1354-414	60 doses inhalatiepoeder, 9 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 9 µg/dose		32,46	32,46	4,87	8,11
B-216 *	0749-689	1 dosis, 9 µg/dosis	1 dose, 9 µg/dose		0,4517	0,4517		
B-216 **	0749-689	1 dosis, 9 µg/dosis	1 dose, 9 µg/dose		0,3710	0,3710		
SEREVENT 50 DISKUS		GLAXO SMITHKLINE				ATC: R03AC12		
B-216	1221-514	60 doses inhalatiepoeder, 50 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 50 µg/dose		31,24	31,24	4,69	7,81
B-216 *	0747-683	1 dosis, 50 µg/dosis	1 dose, 50 µg/dose		0,4270	0,4270		
B-216 **	0747-683	1 dosis, 50 µg/dosis	1 dose, 50 µg/dose		0,3507	0,3507		
SEREVENT		GLAXO SMITHKLINE				ATC: R03AC12		
B-216	1067-818	60 doses inhalatiepoeder, 50 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 50 µg/dose		31,24	31,24	4,69	7,81
B-216 *	0742-064	1 dosis, 50 µg/dosis	1 dose, 50 µg/dose		0,4270	0,4270		
B-216 **	0742-064	1 dosis, 50 µg/dosis	1 dose, 50 µg/dose		0,3507	0,3507		
SEREVENT EVOHALER 25 microgrammes/dose		GLAXO SMITHKLINE				ATC: R03AC12		
B-216	2396-109	120 doses aerosol, suspensie, 25 µg/dosis	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 25 µg/dose		31,24	31,24	4,69	7,81
B-216 *	0787-374	1 spuitbus, 25 µg/dosis	1 flacon pulvérisateur UE, 25 µg/dose		25,6200	25,6200		
B-216 **	0787-374	1 spuitbus, 25 µg/dosis	1 flacon pulvérisateur UE, 25 µg/dose		21,0400	21,0400		

f) er wordt een § 50500 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 50500

Lijst 6A Inhalatiecorticosteroiden bij astma

In toepassing van paragraaf 50000 komt de specialiteit vermeld in § 50500 (lijst 6A) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de basisbehandeling van chronisch bronchiale astma.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 6A of met een vaste associatie van een langwerkende bèta2-agonist met een inhalatiecorticosteroid.

f) er wordt een § 50500 toegevoegd, luidende :

Sous-paragraphe 50500

Liste 6A Corticostéroïdes inhalés pour l'asthme

En application du paragraphe 50000, la spécialité mentionnée dans le § 50500 (liste 6A) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de fond de l'asthme bronchique chronique.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 6A ou avec une association fixe de bêta2-mimétique à longue durée d'action et de corticostéroïde à inhalation.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
BECLOPHAR 100 µg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BA01				
B-99	1563-659	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 75 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg		9,77	9,77	1,47	2,44
B-99 *	0762-328	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 75 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg		0,0594	0,0594		
B-99 **	0762-328	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 75 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg		0,0488	0,0488		
BECLOPHAR 200 µg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BA01				
B-99	1563-667	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 150 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg		19,51	19,51	2,93	4,88
B-99 *	0764-522	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 150 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg		0,1187	0,1187		
B-99 **	0764-522	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 150 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg		0,0975	0,0975		
BECLOPHAR 400 µg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BA01				
B-99	1563-675	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 300 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg		33,59	33,59	5,04	8,40
B-99 *	0764-530	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg		0,2373	0,2373		
B-99 **	0764-530	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg		0,1949	0,1949		
BUDEPHAR 200 µg Cyclocaps		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BA02				
B-99	2433-266	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 200 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg	R	17,59	17,59	2,64	4,40
B-99	2433-274	200 inhalatiepoeder in harde capsules, 200 µg	200 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg	R	24,71	24,71	3,71	6,18
B-99 *	0786-368	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 200 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg	R	0,0902	0,0902	+0,0000	+0,0000
B-99 **	0786-368	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 200 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg	R	0,0741	0,0741		
BUDESONIDE EASYHALER BEXAL 200 µg		SANDOZ		ATC: R03BA02				
B-99	2224-269	200 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis	200 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose	G	24,75	24,75	3,71	6,19
B-99 *	0779-991	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	G	17,7200	17,7200		
B-99 **	0779-991	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	G	14,5500	14,5500		
ECOBEC 250 mcg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BA01				
B-99	2487-882	200 doses aérosol, oplossing, 250 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 250 µg/dose	G	24,23	24,23	3,63	6,06
B-99 *	0789-172	1 spuitbus, 250 µg/dosis	1 flacon pulvérisateur UE, 250 µg/dose	G	17,0800	17,0800		
B-99 **	0789-172	1 spuitbus, 250 µg/dosis	1 flacon pulvérisateur UE, 250 µg/dose	G	14,0300	14,0300		
FLIXOTIDE 100 DISKUS		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05				
B-99	1221-522	60 doses inhalatiepoeder, 100 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 100 µg/dose		12,60	12,60	1,89	3,15
B-99 *	0762-997	1 dosis, 100 µg/dosis	1 dose, 100 µg/dose		0,1533	0,1533		
B-99 **	0762-997	1 dosis, 100 µg/dosis	1 dose, 100 µg/dose		0,1260	0,1260		
FLIXOTIDE 100 ROTADISK		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05				
B-99	1181-700	60 doses inhalatiepoeder, 100 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 100 µg/dose		12,60	12,60	1,89	3,15
B-99 *	0743-013	1 dosis, 100 µg/dosis	1 dose, 100 µg/dose		0,1533	0,1533		
B-99 **	0743-013	1 dosis, 100 µg/dosis	1 dose, 100 µg/dose		0,1260	0,1260		
FLIXOTIDE 250		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05				
B-99	1086-636	120 doses aérosol, emulsie, 250 µg/dosis	120 doses émulsion pour inhalation en flacon pressurisé, 250 µg/dose		40,40	40,40	6,06	10,10
B-99 *	0743-625	1 vernevelaar, 250 µg/dosis	1 nébulisateur, 250 µg/dose		36,7700	36,7700		
B-99 **	0743-625	1 vernevelaar, 250 µg/dosis	1 nébulisateur, 250 µg/dose		30,2000	30,2000		
FLIXOTIDE 250 DISKUS		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05				
B-99	1221-530	60 doses inhalatiepoeder, 250 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 250 µg/dose		26,99	26,99	4,05	6,75
B-99 *	0763-003	1 dosis, 250 µg/dosis	1 dose, 250 µg/dose		0,3407	0,3407		
B-99 **	0763-003	1 dosis, 250 µg/dosis	1 dose, 250 µg/dose		0,2798	0,2798		

FLIXOTIDE 250 ROTADISK		GLAXO SMITHKLINE				ATC: R03BA05			
B-99	1086-644	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 250 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 250 µg/dose		26,99	26,99	4,05	6,75	
B-99 *	0743-237	1 doses, 250 µg/dosis	1 doses, 250 µg/dose		0,3407	0,3407			
B-99 **	0743-237	1 doses, 250 µg/dosis	1 doses, 250 µg/dose		0,2798	0,2798			
FLIXOTIDE 50		GLAXO SMITHKLINE				ATC: R03BA05			
B-99	1547-470	120 doses aérosol, suspensie, 50 µg/dosis	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose		12,60	12,60	1,89	3,15	
B-99 *	0769-737	1 patroon, 50 µg/dosis	1 cartouche, 50 µg/dose		9,2000	9,2000			
B-99 **	0769-737	1 patroon, 50 µg/dosis	1 cartouche, 50 µg/dose		7,5600	7,5600			
FLIXOTIDE 500 DISKUS		GLAXO SMITHKLINE				ATC: R03BA05			
B-99	1221-548	60 doses inhalatiepoeder, 500 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 500 µg/dose		40,40	40,40	6,06	10,10	
B-99 *	0763-011	1 dosis, 500 µg/dosis	1 dose, 500 µg/dose		0,6128	0,6128			
B-99 **	0763-011	1 dosis, 500 µg/dosis	1 dose, 500 µg/dose		0,5033	0,5033			
FLIXOTIDE 500 ROTADISK		GLAXO SMITHKLINE				ATC: R03BA05			
B-99	1086-651	60 doses inhalatiepoeder, 500 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 500 µg/dose		40,40	40,40	6,06	10,10	
B-99 *	0743-229	1 dosis, 500 µg/dosis	1 dose, 500 µg/dose		0,6128	0,6128			
B-99 **	0743-229	1 dosis, 500 µg/dosis	1 dose, 500 µg/dose		0,5033	0,5033			
MIFLONIDE		NOVARTIS PHARMA				ATC: R03BA02			
B-99	1625-938	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 200 µg/dosis	120 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg/dose	G	17,59	17,59	2,64	4,40	
B-99 *	0768-143	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 200 µg/dosis	1 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg/dose	G	0,0764	0,0764			
B-99 **	0768-143	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 200 µg/dosis	1 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg/dose	G	0,0628	0,0628			
NOVOLIZER BUDESONIDE 200 µg		MEDA PHARMA				ATC: R03BA02			
B-99	2178-978	200 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis	200 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose	G	27,78	27,78	4,17	6,94	
B-99 *	0778-274	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	G	21,4100	21,4100			
B-99 **	0778-274	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	G	17,5800	17,5800			
NOVOLIZER BUDESONIDE 400 µg		MEDA PHARMA				ATC: R03BA02			
B-99	2459-097	100 doses inhalatiepoeder, 400 µg/dosis	100 doses poudre pour inhalation, 400 µg/dose	R	27,78	27,78	4,17	6,94	
B-99 *	0787-382	1 patroon, 400 µg/dosis	1 cartouche, 400 µg/dose	R	21,4100	21,4100	+0,0000	+0,0000	
B-99 **	0787-382	1 patroon, 400 µg/dosis	1 cartouche, 400 µg/dose	R	17,5800	17,5800			
PULMICORT 200		ASTRAZENECA				ATC: R03BA02			
B-99	0606-012	100 doses aérosol, suspensie, 200 µg/dosis	100 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 200 µg/dose	R	20,93	14,65	8,48	9,94	
B-99 *	0730-978	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	15,2800	10,6900	+4,5900	+4,5900	
B-99 **	0730-978	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	12,5500	8,7800			
PULMICORT 50		ASTRAZENECA				ATC: R03BA02			
B-99	1196-401	200 doses aérosol, suspensie, 50 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose	R	13,09	9,16	5,30	6,22	
B-99 *	0730-549	1 vernevelaar, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose	R	9,5600	6,6900	+2,8700	+2,8700	
B-99 **	0730-549	1 vernevelaar, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose	R	7,8500	5,4900			
PULMICORT Turbhaler 200 (Aktuapharma)		AKTUAPHARMA				ATC: R03BA02			
B-99	1739-176	100 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis	100 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose	R	20,51	14,37	8,30	9,73	
B-99 *	0773-150	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	14,9700	10,4900	+4,4800	+4,4800	
B-99 **	0773-150	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	12,3000	8,6200			
PULMICORT TURBOHALER 200		ASTRAZENECA				ATC: R03BA02			
B-99	1018-647	100 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis	100 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose	R	20,93	14,66	8,47	9,93	
B-99 *	0740-316	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	15,2800	10,7000	+4,5800	+4,5800	
B-99 **	0740-316	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	12,5500	8,7900			

QVAR 50 Autohaler		UCB PHARMA		ATC: R03BA01			
B-99	1740-059	200 doses aërosol, oplossing, 50 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose	24,54	24,54	3,68	6,13
B-99 *	0773-010	1 patroon, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose	17,9100	17,9100		
B-99 **	0773-010	1 patroon, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose	14,7100	14,7100		
QVAR Autohaler		UCB PHARMA		ATC: R03BA01			
B-99	1625-474	200 doses aërosol, oplossing, 100 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	34,62	34,62	5,19	8,65
B-99 *	0769-935	1 patroon, 100 µg/dosis	1 cartouche, 100 µg/dose	29,7300	29,7300		
B-99 **	0769-935	1 patroon, 100 µg/dosis	1 cartouche, 100 µg/dose	24,4200	24,4200		

g) er wordt een § 50600 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 50600

Lijst 7A Inhalatiecorticosteroid + langwerkende bèta2-mimeticum bij astma

In toepassing van paragraaf 50000 komt de specialiteit vermeld in § 50600 (lijst 7A) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de basisbehandeling van chronisch bronchiaal astma.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 7A, met een langwerkende bèta2-agonist of met een inhalatiecorticosteroid.

g) il est inséré un § 50600, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 50600

Liste 7A Corticostéroïde inhalé + bêta2-mimétique à longue durée d'action pour l'asthme

En application du paragraphe 50000, la spécialité mentionnée dans le § 50600 (liste 7A) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de fond de l'asthme bronchique chronique.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 7A, avec un bêta2-mimétique à longue durée d'action ou avec un corticostéroïde à inhaler.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
INUVAIR 100/6 µg/dosis		UCB PHARMA		ATC: R03AK07				
B-245	2433-092	120 doses aérosol, oplossing, 6 µg/dosis / 100 µg/dosis	120 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 6 µg/dose / 100 µg/dose		49,06	49,06	7,20	10,80
B-245 *	0788-927	1 vernevelaar, 6 µg/dosis / 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 6 µg/dose / 100 µg/dose		45,2800	45,2800		
B-245 **	0788-927	1 vernevelaar, 6 µg/dosis / 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 6 µg/dose / 100 µg/dose		38,1700	38,1700		
SERETIDE 25/125		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03AK06				
B-245	1593-102	120 doses aérosol, suspensie, 25 µg/dosis / 125 µg/dosis	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 25 µg/dose / 125 µg/dose		50,50	50,50	7,20	10,80
B-245 *	0768-945	1 vernevelaar, 25 µg/dosis / 125 µg/dosis	1 nébulisateur, 25 µg/dose / 125 µg/dose		46,6800	46,6800		
B-245 **	0768-945	1 vernevelaar, 25 µg/dosis / 125 µg/dosis	1 nébulisateur, 25 µg/dose / 125 µg/dose		39,5700	39,5700		
SERETIDE 25/250		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03AK06				
B-245	1593-110	120 doses aérosol, suspensie, 25 µg/dosis / 250 µg/dosis	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 25 µg/dose / 250 µg/dose		64,95	64,95	7,20	10,80
B-245 *	0768-952	1 vernevelaar, 25 µg/dosis / 250 µg/dosis	1 nébulisateur, 25 µg/dose / 250 µg/dose		60,7100	60,7100		
B-245 **	0768-952	1 vernevelaar, 25 µg/dosis / 250 µg/dosis	1 nébulisateur, 25 µg/dose / 250 µg/dose		53,6000	53,6000		
SERETIDE 25/50		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03AK06				
B-245	1593-094	120 doses aérosol, suspensie, 25 µg/dosis / 50 µg/dosis	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 25 µg/dose / 50 µg/dose		40,11	40,11	6,02	10,03
B-245 *	0768-937	1 vernevelaar, 25 µg/dosis / 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 25 µg/dose / 50 µg/dose		36,4200	36,4200		
B-245 **	0768-937	1 vernevelaar, 25 µg/dosis / 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 25 µg/dose / 50 µg/dose		29,9100	29,9100		
SERETIDE DISKUS 50/100		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03AK06				
B-245	1463-694	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 100 µg	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 100 µg		40,11	40,11	6,02	10,03
B-245 *	0767-012	1 doses, 50 µg / 100 µg	1 doses, 50 µg / 100 µg		0,6070	0,6070		
B-245 **	0767-012	1 doses, 50 µg / 100 µg	1 doses, 50 µg / 100 µg		0,4985	0,4985		
SERETIDE DISKUS 50/250		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03AK06				
B-245	1463-702	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 250 µg	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 250 µg		50,50	50,50	7,20	10,80
B-245 *	0767-020	1 doses, 50 µg / 250 µg	1 doses, 50 µg / 250 µg		0,7780	0,7780		
B-245 **	0767-020	1 doses, 50 µg / 250 µg	1 doses, 50 µg / 250 µg		0,6595	0,6595		
SERETIDE DISKUS 50/500		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03AK06				
B-245	1463-710	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 500 µg	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 500 µg		64,95	64,95	7,20	10,80
B-245 *	0767-038	1 doses, 50 µg / 500 µg	1 doses, 50 µg / 500 µg		1,0118	1,0118		
B-245 **	0767-038	1 doses, 50 µg / 500 µg	1 doses, 50 µg / 500 µg		0,8933	0,8933		
SYMBICORT FORTE TURBOHALER 320/9 µg/dose		ASTRAZENECA		ATC: R03AK07				
B-245	2047-371	60 doses inhalatiepoeder, 9 µg/dosis / 320 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 9 µg/dose / 320 µg/dose		59,72	59,72	7,20	10,80
B-245 *	0780-858	1 vernevelaar, 9 µg/dosis / 320 µg/dosis	1 nébulisateur, 9 µg/dose / 320 µg/dose		55,6300	55,6300		
B-245 **	0780-858	1 vernevelaar, 9 µg/dosis / 320 µg/dosis	1 nébulisateur, 9 µg/dose / 320 µg/dose		48,5200	48,5200		
SYMBICORT TURBOHALER 160/4,5 µg/dose		ASTRAZENECA		ATC: R03AK07				
B-245	1610-187	120 doses inhalatiepoeder, 4,5 µg/dosis / 160 µg/dosis	120 doses poudre pour inhalation, 4,5 µg/dose / 160 µg/dose		59,72	59,72	7,20	10,80
B-245 *	0770-602	1 vernevelaar, 4,5 µg/dosis / 160 µg/dosis	1 nébulisateur, 4,5 µg/dose / 160 µg/dose		55,6300	55,6300		
B-245 **	0770-602	1 vernevelaar, 4,5 µg/dosis / 160 µg/dosis	1 nébulisateur, 4,5 µg/dose / 160 µg/dose		48,5200	48,5200		

h) er wordt een § 50700 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 50700

Lijst 8A Xanthinederivaten bij astma

In toepassing van paragraaf 50000 komt de specialiteit vermeld in § 50700 (lijst 8A) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de basisbehandeling van licht chronisch bronchiaal astma.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 8A.

h) il est inséré un § 50700, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 50700

Liste 8A Dérivés de la xanthine pour l'asthme

En application du paragraphe 50000, la spécialité mentionnée dans le § 50700 (liste 8A) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de fond de l'asthme bronchique chronique léger.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 8A.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
EUPHYLLIN			NYCOMED BELGIUM			ATC: R03DA04		
B-97	0040-451	5 ampullen 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	5 ampoules 10 ml solution injectable, 20 mg/ml		1,93	1,93	0,29	0,48
B-97 *	0706-754	1 ampul 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	1 ampoule 10 ml solution injectable, 20 mg/ml		0,2820	0,2820		
B-97 **	0706-754	1 ampul 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	1 ampoule 10 ml solution injectable, 20 mg/ml		0,2320	0,2320		
THEOLAIR L.A. 250			MEDA PHARMA			ATC: R03DA04		
B-97	0088-773	100 tabletten met verlengde afgifte, 250 mg	100 comprimés à libération prolongée, 250 mg		9,16	9,16	1,37	2,29
B-97 *	0719-252	1 tablet met verlengde afgifte, 250 mg	1 comprimé à libération prolongée, 250 mg		0,0669	0,0669		
B-97 **	0719-252	1 tablet met verlengde afgifte, 250 mg	1 comprimé à libération prolongée, 250 mg		0,0549	0,0549		
THEOLAIR L.A. 350			MEDA PHARMA			ATC: R03DA04		
B-97	0088-237	100 tabletten met verlengde afgifte, 350 mg	100 comprimés à libération prolongée, 350 mg		11,97	11,97	1,80	2,99
B-97 *	0719-260	1 tablet met verlengde afgifte, 350 mg	1 comprimé à libération prolongée, 350 mg		0,0874	0,0874		
B-97 **	0719-260	1 tablet met verlengde afgifte, 350 mg	1 comprimé à libération prolongée, 350 mg		0,0718	0,0718		
XANTHIUM 200			LABORATOIRES SMB			ATC: R03DA04		
B-97	0835-454	60 capsules, hard, 200 mg	60 gélules, 200 mg		5,04	5,04	0,76	1,26
B-97 *	0730-721	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		0,0613	0,0613		
B-97 **	0730-721	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		0,0503	0,0503		
XANTHIUM 300			LABORATOIRES SMB			ATC: R03DA04		
B-97	0381-210	60 capsules, hard, 300 mg	60 gélules, 300 mg		6,84	6,84	1,03	1,71
B-97 *	0739-573	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg		0,0832	0,0832		
B-97 **	0739-573	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg		0,0683	0,0683		
XANTHIUM 400			LABORATOIRES SMB			ATC: R03DA04		
B-97	0835-488	60 capsules, hard, 400 mg	60 gélules, 400 mg		8,07	8,07	1,21	2,02
B-97 *	0730-952	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg		0,0982	0,0982		
B-97 **	0730-952	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg		0,0807	0,0807		

i) er wordt een § 50800 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 50800

Lijst 9A Inhalatiecorticosteroiden in vernevelingsvorm bij astma

In toepassing van paragraaf 50000 komt de specialiteit vermeld in § 50800 (lijst 9A) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de basisbehandeling van chronisch bronchiaal astma.

De vernevelingsvormen zullen slechts in de ambulante praktijk worden voorgeschreven bij rechthebbenden, die, wegens een gedocumenteerde mentale of motorische handicap, niet in staat zijn om poederinhalatoren of dosis-aërosols correct te gebruiken, zelfs al worden deze laatste gebruikt met een expansiekamer.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 9A of met deze zelfde specialiteiten in poedervorm of in doseer-aërosolvorm of met een vaste associatie van een langwerkende bèta2-agonist met een inhalatiecorticosteroid.

i) il est inséré un § 50800, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 50800

Liste 9A Corticostéroïdes inhalés en nébulisation dans l'asthme

En application du paragraphe 50000, la spécialité mentionnée dans le § 50800 (liste 9A) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de fond de l'asthme bronchique chronique.

Les formes en nébulisation ne seront prescrites en milieu ambulatoire que chez les bénéficiaires qui, en raison d'un handicap mental ou moteur documenté, ne sont pas en mesure d'utiliser de manière correcte les inhalateurs à poudre ou les aërosols-doseurs, même lorsque ces derniers sont utilisés avec une chambre d'expansion.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 9A ou avec ces mêmes spécialités sous forme d'aërosol-doseur ou de poudre à inhaler ou avec une association fixe de bêta2-mimétique à longue durée d'action et de corticostéroïde à inhaler.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
FLIXOTIDE - NEBULES 2 mg/2ml		GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03BA05				
B-99	1424-258	10 ampullen 2 ml vernevelsuspensie, 1 mg/ml	10 ampoules 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml		26,13	26,13	3,92	6,53
B-99 *	0769-943	1 ampul 2 ml vernevelsuspensie, 1 mg/ml	1 ampoule 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml		1,9400	1,9400		
B-99 **	0769-943	1 ampul 2 ml vernevelsuspensie, 1 mg/ml	1 ampoule 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml		1,5930	1,5930		
PULMICORT 0,25 mg/ml		ASTRAZENECA		ATC: R03BA02				
B-99	1204-692	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		31,71	31,71	4,76	7,93
B-99 *	0744-193	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		1,3095	1,3095		
B-99 **	0744-193	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		1,0755	1,0755		
PULMICORT 0,25 mg/ml (Aktuapharma)		AKTUAPHARMA		ATC: R03BA02				
B-99	1732-593	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		31,71	31,71	4,76	7,93
B-99 *	0773-135	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		1,3095	1,3095		
B-99 **	0773-135	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		1,0755	1,0755		
PULMICORT 0,5 mg/ml		ASTRAZENECA		ATC: R03BA02				
B-99	0391-292	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		48,06	48,06	7,21	12,01
B-99 *	0742-510	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		2,2155	2,2155		
B-99 **	0742-510	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		1,8600	1,8600		
PULMICORT 0,5 mg/ml (Aktuapharma)		AKTUAPHARMA		ATC: R03BA02				
B-99	1739-093	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		48,00	48,00	7,20	12,00
B-99 *	0773-143	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		2,2130	2,2130		
B-99 **	0773-143	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		1,8575	1,8575		

j) er wordt een § 50900 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 50900

Lijst 10A Inhibitoren van de mediatoorenvrijstelling (Na-cromoglicaat) bij astma

In toepassing van paragraaf 50000 komt de specialiteit vermeld in § 50900 (lijst 10A) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de onderhoudsbehandeling van de preventie van allergisch chronisch bronchiaal astma, van allergische bronchitis en van inspanningsastma.

j) il est inséré un § 50900, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 50900

Liste 10A Inhibiteurs de la libération de médiateurs (cromogliccate sodique) pour l'asthme

En application du paragraphe 50000, la spécialité mentionnée dans le § 50900 (liste 10A) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement d'entretien préventif de l'asthme bronchique allergique, de la bronchite allergique et de l'asthme d'effort.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
DOCCROMOGLY 5		DOCPHARMA		ATC: R03BC01				
B-100	1598-598	112 doses aërosol, oplossing, 5 mg/dosis	112 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 5 mg/dose	R	10,63	7,44	4,31	5,05
B-100 *	0770-412	1 patroon, 5 mg/dosis	1 cartouche, 5 mg/dose	R	7,7600	5,4300	+2,3300	+2,3300
B-100 **	0770-412	1 patroon, 5 mg/dosis	1 cartouche, 5 mg/dose	R	6,3700	4,4600		
LOMUDAL		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		ATC: R03BC01				
B-100	0054-445	48 ampullen 2 ml verneveloplossing, 10 mg/ml	48 ampoules 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 10 mg/ml	R	15,29	10,71	6,19	7,26
B-100 *	0710-897	1 ampul 2 ml verneveloplossing, 10 mg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 10 mg/ml	R	0,2325	0,1629	+0,0696	+0,0696
B-100 **	0710-897	1 ampul 2 ml verneveloplossing, 10 mg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 10 mg/ml	R	0,1910	0,1338		
LOMUDAL		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		ATC: R03BC01				
B-100	0033-902	112 doses aërosol, oplossing, 5 mg/dosis	112 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 5 mg/dose	R	12,79	8,95	5,18	6,08
B-100 *	0729-129	1 spraypomp, 5 mg/dosis	1 flacon pulvérisateur UI, 5 mg/dose	R	9,3400	6,5300	+2,8100	+2,8100
B-100 **	0729-129	1 spraypomp, 5 mg/dosis	1 flacon pulvérisateur UI, 5 mg/dose	R	7,6700	5,3700		
NA-CROMOGLYCAAT EG 20 mg/2 ml		EUROGENERICs		ATC: R03BC01				
B-100	1470-749	48 ampullen 2 ml verneveloplossing, 10 mg/ml	48 ampoules 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 10 mg/ml	G	10,71	10,71	1,61	2,68
B-100 *	0760-595	1 ampul 2 ml verneveloplossing, 10 mg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 10 mg/ml	G	0,1163	0,1163		
B-100 **	0760-595	1 ampul 2 ml verneveloplossing, 10 mg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 10 mg/ml	G	0,0954	0,0954		

k) er wordt een § 51000 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 51000

Lijst 11A Leukotrienreceptorantagonisten bij astma

In toepassing van paragraaf 50000 komt de specialiteit vermeld in § 51000 (lijst 11A) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de onderhoudsbehandeling van astma vanaf de tweede stap van de therapeutische strategie, bij falen van de kortwerkende bèta2-mimetica.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 11A.

k) il est inséré un § 51000, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 51000

Liste 11A Antagonistes des récepteurs des leucotriènes pour l'asthme

En application du paragraphe 50000, la spécialité mentionnée dans le § 51000 (liste 11A) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement d'entretien de l'asthme à partir de la deuxième étape de la stratégie thérapeutique, en cas d'échec des bêta2-mimétiques à courte durée d'action.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 11 A.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
ACCOLATE -20		ASTRAZENECA		ATC: R03DC01				
B-241	1265-420	56 tabletten, 20 mg	56 comprimés, 20 mg		32,14	32,14	4,82	8,03
B-241 *	0749-879	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg		0,4770	0,4770		
B-241 **	0749-879	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg		0,3918	0,3918		
RESMA -20		ASTRAZENECA		ATC: R03DC01				
B-241	1444-546	56 tabletten, 20 mg	56 comprimés, 20 mg		32,14	32,14	4,82	8,03
B-241 *	0749-861	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg		0,4770	0,4770		
B-241 **	0749-861	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg		0,3918	0,3918		
SINGULAIR		MERCK SHARP & DOHME		ATC: R03DC03				
B-241	1418-532	28 tabletten, 10 mg	28 comprimés, 10 mg		43,23	43,23	6,48	10,80
B-241 *	0766-048	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg		1,4139	1,4139		
B-241 **	0766-048	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg		1,1611	1,1611		
SINGULAIR		MERCK SHARP & DOHME		ATC: R03DC03				
B-241	1418-524	28 tabletten, 5 mg	28 comprimés, 5 mg		43,23	43,23	6,48	10,80
B-241 *	0766-030	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg		1,4139	1,4139		
B-241 **	0766-030	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg		1,1611	1,1611		
SINGULAIR		MERCK SHARP & DOHME		ATC: R03DC03				
B-241	1667-492	28 tabletten, 4 mg	28 comprimés, 4 mg		43,23	43,23	6,48	10,80
B-241 *	0770-362	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg		1,4139	1,4139		
B-241 **	0770-362	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg		1,1611	1,1611		

l) er wordt een § 60000 toegevoegd, luidende :
Paragraaf 60000

Algemene aanbevelingen en terugbetalingsvoorwaarden voor de behandeling van COPD (chronisch obstructief longlijden) :

1° Wetenschappelijk verantwoorde aanbevelingen over het gebruik en het voorschrijven van de betrokken therapeutische klassen of sub-klassen van farmaceutische specialiteiten, gebaseerd op de principes van « evidence-based medicine », zoals bedoeld in artikel 73, § 2, tweede lid van de Wet, waarvan de naleving aanleiding geeft tot de vergoeding van het voorschrift :

a) De specialiteit komt in aanmerking voor vergoeding in categorie B, alleen wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van COPD conform aan de aanbevelingen voor elke graad van ernst van deze pathologie en eventueel in functie van het aantal exacerbaties (zie tabellen met de behandelingsschema's alsook de lijsten met de betrokken geneesmiddelen).

1. De diagnose van COPD omvat zowel :

1.1 Symptomen van kortademigheid, sputum-productie of hoesten

EN

1.2 Geschiedenis van roken (minstens 10 pakjaar) of gedocumenteerde blootstelling aan toxische partikels of gassen

EN

1.3 FEV1/VC < 0.7 (Tiffeneau Index) of FEV1/FVC < 0.7 (Forced Expiratory Volume in 1 second/ (Forced) Vital Capacity)

2. De lichte vorm van COPD (stadium I) wordt gekenmerkt door een FEV1 van minstens 80 %, de matige vorm (stadium II) door een FEV1 van minstens 50 % maar lager dan 80 %, de ernstige vorm (stadium III) door een FEV1 van minstens 30 % maar lager dan 50 % en de zeer ernstige vorm (stadium IV) door een FEV1 lager dan 30 % of lager dan 50 % maar met een chronische respiratoire insufficiëntie.

3. Het criterium voor de bepaling van het herhaalde karakter van de exacerbaties omvat het optreden van minstens 3 exacerbaties in de laatste 3 jaren, behandeld met antibiotica en/of systemische corticosteroiden.

b) Bovendien moet het voorschrift dat aanleiding geeft tot vergoeding opgesteld zijn, conform aan volgende voorwaarden :

1. De vernevelingsvormen zullen slechts in de ambulante praktijk worden voorgeschreven bij rechthebbenden die, wegens een gedocumenteerde mentale of motorische handicap, niet in staat zijn om poederinhalatoren of dosis-aërosols correct te gebruiken, zelfs al worden deze laatste gebruikt met een expansiekamer.

l) il est inséré un § 60000, rédigé comme suit :
Paragraphe 60000

Recommandations et conditions de remboursement pour le traitement de la BPCO (bronchopneumopathie chronique obstructive) :

1° Recommandations scientifiques concernant l'usage et la prescription des classes ou sous-classes thérapeutiques concernées des spécialités pharmaceutiques, basées sur les principes de l'« evidence-based medicine », comme mentionnés à l'article 73, § 2, alinéa 2 de la Loi, dont le respect donne lieu à une prescription remboursée :

a) La spécialité fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de la BPCO suivant les recommandations à chacun des stades de sévérité de cette pathologie et éventuellement en fonction du nombre d'exacerbations (voir tableaux de traitement par stades ainsi que les listes des médicaments concernés).

1. Le diagnostic de la BPCO comprend à la fois :

1.1 Des symptômes de dyspnée, de production d'expectoration ou de toux

ET

1.2 Antécédents de tabagisme (au moins 10 paquets-année) ou d'exposition documentée à des particules ou gaz toxiques

ET

1.3 VEMS/CV < 0.7 (Indice de Tiffeneau) ou VEMS/CVF < 0.7 (Forced Expiratory Volume in 1 second/ (Forced) Vital Capacity)

2. La BPCO légère (stade I) se caractérise par un VEMS d'au moins 80 %, la BPCO modérée (stade II) par un VEMS d'au moins 50 % mais inférieur à 80 %, la BPCO sévère (stade III) par un VEMS d'au moins 30 % mais inférieur à 50 % et la BPCO très sévère (stade IV) par un VEMS inférieur à 30 % ou inférieur à 50 % mais avec une insuffisance respiratoire chronique.

3. Le critère relatif au caractère répété des exacerbations implique la survenue d'au moins trois exacerbations au cours des trois dernières années, traitées avec antibiotiques et/ou corticostéroïdes systémiques.

b) En outre, la prescription donnant lieu au remboursement doit être faite conformément aux conditions suivantes :

1. Les formes en nébulisation ne seront prescrites en milieu ambulatoire que chez les bénéficiaires qui, en raison d'un handicap mental ou moteur documenté, ne sont pas en mesure d'utiliser de manière correcte les inhalateurs à poudre ou les aërosols-doseurs, même lorsque ces derniers sont utilisés avec une chambre d'expansion.

2. Ten einde de longdepositie te bevorderen gebruikt de voorschrijvende arts bij voorkeur doseeraerosols (MDI) met expansiekamer of poederinhalatoren (DPI).

3. De voorschrijvende arts houdt voor het voorschrijven van de geneesmiddelen rekening met de huidige aanbevelingen omtrent de ernst van de COPD (zoals gedefinieerd in punt 1° a.2) en hernomen in de volgende tabel.

2. Afin de favoriser la déposition pulmonaire, le médecin prescripteur utilisera de préférence les aérosols-doseurs (MDI) avec chambre d'expansion ou les inhalateurs à poudre (DPI).

3. Le médecin prescripteur tient compte des recommandations en vigueur pour la prescription des médicaments en fonction du stade de sévérité de la BPCO (telle que définie au point 1° a.2) et repris dans le tableau suivant.

STADIUM I licht FEV1/FVC<0,70 FEV1≥80%	STADIUM II matig FEV1/FVC <0,70 50%≤ FEV1<80%	STADIUM III ernstig FEV1/FVC <0,70 30%≤ FEV1<50%	STADIUM IV zeer ernstig FEV1/FVC <0,70 FEV1<30% of FEV1<50% EN chronische respiratoire insufficiëntie
Actieve vermindering van de risicofactoren ; vaccin tegen influenza Kortwerkende bronchodilatoren toevoegen (volgens noodzaak) (Lijst 1B Lijst 2B lijst 3B)			
		Toevoeging van een regelmatige behandeling met één of meerdere langwerkende bronchodilatoren (lijst 4B lijst 5B lijst 8B) Toevoeging van een programma van respiratoire revalidatie	
		Toevoeging van een inhalatiecorticosteroïd bij herhaalde exacerbaties (lijst 6B lijst 9B*)	
		Toevoeging van zuurstof op lange termijn indien chronische respiratoire insufficiëntie Heelkundige behandelingen in overweging nemen	

* specifieke terugbetalingsvoorwaarden

STADE I léger VEMS/CVF<0,70 VEMS≥80%	STADE II modéré VEMS/CVF<0,70 50%≤VEMS<80%	STADE III sévère VEMS/CVF<0,70 30%≤VEMS<50%	STADE IV très sévère VEMS/CVF<0,70 VEMS<30% ou VEMS<50% ET insuffisance respiratoire chronique
Réduction active de facteur(s) de risque ; vaccination contre l'influenza Ajouter bronchodilatateur à courte durée d'action (selon nécessité) (Liste 1B Liste 2B liste 3B)			
		Ajout d'un traitement régulier avec un ou plusieurs bronchodilatateurs à longue durée d'action (liste 4B liste 5B liste 8B) Ajout d'un programme de rééducation fonctionnelle	
		Ajout de corticostéroïdes inhalés si exacerbations répétées (liste 6B liste 7B (liste 9B*))	
		Ajout d'oxygène à long terme si insuffisance respiratoire chronique Prendre en considération les traitements chirurgicaux	

* conditions de remboursement particulières

2° De elementen waarover de zorgverlener moet beschikken teneinde de Dienst voor geneeskundige evaluatie en controle en de adviserend geneesheren van de verzekeringstelling in staat te stellen na te gaan of de afgeleverde farmaceutische specialiteiten die aanleiding hebben gegeven tot vergoeding door de zorgverlener werden voorgeschreven overeenkomstig de vastgestelde vergoedingsvoorwaarden :

Voor elke aanpassing van een chronische behandeling van COPD, zal de voorschrijvende arts zal ervoor zorgen dat er in het medisch dossier van de patiënt melding wordt gemaakt van :

— de diagnostische criteria (symptomen en tekens, voorgeschiedenis van roken of gedocumenteerde blootstelling aan toxische partikels of gassen, graadmeting van de luchtwegenobstructie, graad van de ernst) alsook de datum van de uitgevoerde onderzoeken;

— in welk stadium van de COPD de desbetreffende patiënt zich bevindt op het ogenblik dat het geneesmiddel wordt voorgeschreven;

— of de patiënt, wegens een gedocumenteerde mentale of motorische handicap, niet in staat is om poederinhalatoren of dosisaerosols correct te gebruiken, zelfs al worden deze laatste gebruikt met een expansiekamer.

De kortwerkende bronchodilatoren, voorbehouden voor de behandeling van exacerbaties, worden niet in overweging genomen voor deze vermeldingsregel in het dossier.

3° De maximale geldigheidsperiode waarna de in 2° bedoelde elementen hernieuwd moeten worden :

2° Les éléments dont le dispensateur de soins doit disposer afin de permettre au Service d'évaluation et de contrôle médicaux et aux médecins-conseils de l'organisme assureur de vérifier si les spécialités pharmaceutiques fournies qui ont donné lieu au remboursement par le dispensateur de soins ont été prescrites conformément aux conditions de remboursement établies :

Pour toute modification d'un traitement chronique de la BPCO, le médecin prescripteur veillera à noter dans le dossier médical du patient :

— les critères de diagnostic (symptômes et signes, antécédents de tabagisme ou d'exposition documentée à des particules ou gaz toxiques, mesure de l'obstruction, stade de sévérité) avec la date des examens réalisés;

— à quel stade de BPCO le patient en question se situe lors de la prescription du médicament;

— si le patient n'est pas en mesure, en raison d'un handicap mental ou moteur documenté, d'utiliser de manière correcte les inhalateurs à poudre ou des aérosols-doseurs, même lorsque ces derniers sont utilisés avec une chambre d'expansion.

Les bronchodilateurs à courte durée d'action, à réserver au traitement des exacerbations, ne sont pas pris en considération pour cette règle de mention dans le dossier.

3° La période de validité maximale au terme de laquelle les éléments mentionnés au point 2° doivent être renouvelés :

De maximale geldigheidsperiode is onbepaald; de elementen kunnen echter worden vervolledigd met nieuwe elementen die ontstaan bij het opvolgen van de COPD-patiënt (gebruikte medicatie, verloop van de symptomen en longfunctiemetingen).

m) er wordt een § 60100 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 60100

Lijst 1B Kortwerkende bèta2-mimetica bij COPD

In toepassing van paragraaf 60000 komt de specialiteit vermeld in § 60100 (lijst 1B) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van COPD voor de symptomatische verlichting van bronchospasmen veroorzaakt door deze aandoening, voor zover de periode waarin deze specialiteiten herhaaldelijk zullen gebruikt worden, een ononderbroken duur van 8 weken niet overschrijdt.

De vernevelingsvormen zullen slechts in de ambulante praktijk worden voorgeschreven bij rechthebbenden, die, wegens een gedocumenteerde mentale of motorische handicap, niet in staat zijn om poederinhalatoren of dosis-aërosols correct te gebruiken, zelfs al worden deze laatste gebruikt met een expansiekamer.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 1B of de lijst 3B.

La période de validité maximale est illimitée; les éléments peuvent être complétés par de nouveaux éléments résultant du suivi du patient BPCO (médications utilisées, suivi symptomatologique et de la fonction pulmonaire).

m) il est inséré un § 60100, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 60100

Liste 1B Bêta2-mimétiques à courte durée d'action dans la BPCO

En application du paragraphe 60000, la spécialité mentionnée dans le § 60100 (liste 1B) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de la BPCO pour le soulagement symptomatique des bronchospasmes induits par cette affection, pour autant que la période pendant laquelle ces spécialités seraient utilisées de façon répétée ne dépasse pas une durée ininterrompue de 8 semaines.

Les formes en nébulisation ne seront prescrites en milieu ambulatoire que chez les bénéficiaires qui, en raison d'un handicap mental ou moteur documenté, ne sont pas en mesure d'utiliser de manière correcte les inhalateurs à poudre ou les aérosols-doseurs, même lorsque ces derniers sont utilisés avec une chambre d'expansion.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 1B ou 3B.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II	
AIROMIR			UCB PHARMA			ATC: R03AC02			
B-96	1114-016	200 doses aërosol, suspensie, 100 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose		4,99	4,99	0,75	1,25	
B-96 *	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose		3,6400	3,6400			
B-96 **	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose		2,9900	2,9900			
DOCSALBUTA			DOCPHARMA			ATC: R03AC02			
B-96	1598-580	200 doses aërosol, oplossing, 100 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose		4,23	4,23	0,63	1,06	
B-96 *	0737-502	1 gascilinder, 100 µg/dosis	1 bouteille, 100 µg/dose		3,0900	3,0900			
B-96 **	0737-502	1 gascilinder, 100 µg/dosis	1 bouteille, 100 µg/dose		2,5400	2,5400			
VENTOLIN 100			GLAXO SMITHKLINE			ATC: R03AC02			
B-96	0135-913	200 doses aërosol, suspensie, 100 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose		4,99	4,99	0,75	1,25	
B-96 *	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose		3,6400	3,6400			
B-96 **	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose		2,9900	2,9900			
VENTOLIN			GLAXO SMITHKLINE			ATC: R03AC02			
B-96	0094-987	1 fles 10 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 flacon 10 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml		3,86	3,86	0,58	0,96	
B-96	0662-601	5 flessen 10 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	5 flacons 10 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml		15,41	15,41	2,31	3,85	
B-96 *	0727-594	1 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml		0,2250	0,2250			
B-96 **	0727-594	1 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml		0,1848	0,1848			

n) er wordt een § 60200 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 60200

Lijst 2B Kortwerkende anticholinergica bij COPD

In toepassing van paragraaf 60000 komt de specialiteit vermeld in § 60200 (lijst 2B) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van COPD voor de symptomatische verlichting van bronchospasmen veroorzaakt door deze aandoening, voor zover de periode waarin deze specialiteiten herhaaldelijk zullen gebruikt worden, een ononderbroken duur van 8 weken niet overschrijdt.

De vernevelingsvormen zullen slechts in de ambulante praktijk worden voorgeschreven bij rechthebbenden, die, wegens een gedocumenteerde mentale of motorische handicap, niet in staat zijn om poederinhalatoren of dosis-aërosols correct te gebruiken, zelfs al worden deze laatste gebruikt met een expansiekamer.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 2B of de lijst 3B.

n) il est inséré un § 60200, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 60200

Liste 2B Anticholinergiques à courte durée d'action pour la BPCO

En application du paragraphe 60000, la spécialité mentionnée dans le § 60200 (liste 2B) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de la BPCO pour le soulagement symptomatique des bronchospasmes induits par cette affection, pour autant que la période pendant laquelle ces spécialités seraient utilisées de façon répétée ne dépasse pas une durée ininterrompue de 8 semaines.

Les formes en nébulisation ne seront prescrites en milieu ambulatoire que chez les bénéficiaires qui, en raison d'un handicap mental ou moteur documenté, ne sont pas en mesure d'utiliser de manière correcte les inhalateurs à poudre ou les aérosols-doseurs, même lorsque ces derniers sont utilisés avec une chambre d'expansion.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 2B ou la liste 3B.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
ATROVENT HFA 20 µg/dose		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: R03BB01			
B-98	2084-556	200 doses aérosol, oplossing, 20 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 20 µg/dose		10,08	10,08	1,51	2,52
B-98 *	0775-130	1 patroon, 20 µg/dosis	1 cartouche, 20 µg/dose		7,3600	7,3600		
B-98 **	0775-130	1 patroon, 20 µg/dosis	1 cartouche, 20 µg/dose		6,0400	6,0400		
ATROVENT		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: R03BB01			
B-98	1543-313	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		15,02	15,02	2,25	3,75
B-98 *	0763-045	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		0,5480	0,5480		
B-98 **	0763-045	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		0,4505	0,4505		
ATROVENT		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: R03BB01			
B-98	1543-305	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml		9,38	9,38	1,41	2,34
B-98	1676-758	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	60 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml		25,33	25,33	3,80	6,33
B-98 *	0763-037	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml		0,3082	0,3082		
B-98 **	0763-037	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml		0,2532	0,2532		

o) er wordt een § 60300 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 60300

Lijst 3B Associatie van een kortwerkend anticholinergicum + kortwerkend bèta2- mimeticum bij COPD

In toepassing van paragraaf 60000 komt de specialiteit vermeld in § 60300 (lijst 3B) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van COPD voor de symptomatische verlichting van bronchospasmen veroorzaakt door deze aandoening, voor zover de periode waarin deze specialiteiten herhaaldelijk zullen gebruikt worden, een ononderbroken duur van 8 weken niet overschrijdt.

De vernevelingsvormen zullen slechts in de ambulante praktijk worden voorgeschreven bij rechthebbenden, die, wegens een gedocumenteerde mentale of motorische handicap, niet in staat zijn om poederinhalatoren of dosis-aërosols correct te gebruiken, zelfs al worden deze laatste gebruikt met een expansiekamer.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 3B of met andere specialiteiten voor inhalatie die kortwerkende bèta2-agonisten of kortwerkende anticholinergica bevatten.

o) il est inséré un § 60300, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 60300

Liste 3B Association d'un anticholinergique à courte durée + bêta2-mimétique à courte durée d'action dans la BPCO

En application du paragraphe 60000, la spécialité mentionnée dans le § 60300 (liste 3B) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de la BPCO pour le soulagement symptomatique des bronchospasmes induits par cette affection, pour autant que la période pendant laquelle ces spécialités seraient utilisées de façon répétée ne dépasse pas une durée ininterrompue de 8 semaines.

Les formes en nébulisation ne seront prescrites en milieu ambulatoire que chez les bénéficiaires qui, en raison d'un handicap mental ou moteur documenté, ne sont pas en mesure d'utiliser de manière correcte les inhalateurs à poudre ou les aérosols-doseurs, même lorsque ces derniers sont utilisés avec une chambre d'expansion.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 3B ou avec d'autres spécialités à inhaler contenant des bêta2-mimétiques à courte durée d'action ou des anticholinergiques à courte durée d'action.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeelt Base de remb.	I	II
COMBIVENT			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: R03AK04		
B-98	1404-920	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	20 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml		15,04	15,04	2,26	3,76
B-98	1688-951	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	60 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml		34,53	34,53	5,18	8,63
B-98 *	0768-382	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml		0,4937	0,4937		
B-98 **	0768-382	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml		0,4055	0,4055		
DUOVENT HFA			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: R03AK03		
B-98	1677-863	200 doses aerosol, oplossing, 50 µg/dosis / 20 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose / 20 µg/dose		10,42	10,42	1,56	2,60
B-98 *	0769-083	1 vernevelaar, 50 µg/dosis / 20 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose / 20 µg/dose		7,6100	7,6100		
B-98 **	0769-083	1 vernevelaar, 50 µg/dosis / 20 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose / 20 µg/dose		6,2500	6,2500		
DUOVENT			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: R03AK03		
B-98	1281-286	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 4 ml verneveloplossing, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml	20 récipients unidose 4 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml		13,36	13,36	2,00	3,34
B-98 *	0744-987	1 verpakking voor éénmalig gebruik 4 ml verneveloplossing, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 4 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml		0,4875	0,4875		
B-98 **	0744-987	1 verpakking voor éénmalig gebruik 4 ml verneveloplossing, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 4 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,313 mg/ml / 0,125 mg/ml		0,4005	0,4005		

p) er wordt een § 60400 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 60400

Lijst 4B Langwerkende bèta2-mimetica bij COPD

In toepassing van paragraaf 60000 komt de specialiteit vermeld in § 60400 (lijst 4B) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van matig tot zeer ernstige COPD.

p) il est inséré un § 60400, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 60400

Liste 4B Bêta2-mimétiques à longue durée d'action dans la BPCO

En application du paragraphe 60000, la spécialité mentionnée dans le § 60400 (liste 4B) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de la BPCO modérée à très sévère.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
FORADIL			NOVARTIS PHARMA			ATC: R03AC13		
B-216	1295-385	60 inhalatiepoeder in harde capsules, 12 µg	60 poudre pour inhalation en gélule, 12 µg		34,66	34,66	5,20	8,66
B-216 *	0749-671	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 12 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 12 µg		0,4963	0,4963		
B-216 **	0749-671	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 12 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 12 µg		0,4077	0,4077		
OXIS TURBOHALER 9 µg/dose			ASTRAZENECA			ATC: R03AC13		
B-216	1354-414	60 doses inhalatiepoeder, 9 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 9 µg/dose		32,46	32,46	4,87	8,11
B-216 *	0749-689	1 dosis, 9 µg/dosis	1 dose, 9 µg/dose		0,4517	0,4517		
B-216 **	0749-689	1 dosis, 9 µg/dosis	1 dose, 9 µg/dose		0,3710	0,3710		
SEREVENT 50 DISKUS			GLAXO SMITHKLINE			ATC: R03AC12		
B-216	1221-514	60 doses inhalatiepoeder, 50 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 50 µg/dose		31,24	31,24	4,69	7,81
B-216 *	0747-683	1 dosis, 50 µg/dosis	1 dose, 50 µg/dose		0,4270	0,4270		
B-216 **	0747-683	1 dosis, 50 µg/dosis	1 dose, 50 µg/dose		0,3507	0,3507		
SEREVENT			GLAXO SMITHKLINE			ATC: R03AC12		
B-216	1067-818	60 doses inhalatiepoeder, 50 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 50 µg/dose		31,24	31,24	4,69	7,81
B-216 *	0742-064	1 dosis, 50 µg/dosis	1 dose, 50 µg/dose		0,4270	0,4270		
B-216 **	0742-064	1 dosis, 50 µg/dosis	1 dose, 50 µg/dose		0,3507	0,3507		
SEREVENT EVOHALER 25 microgrammes/dose			GLAXO SMITHKLINE			ATC: R03AC12		
B-216	2396-109	120 doses aerosol, suspensie, 25 µg/dosis	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 25 µg/dose		31,24	31,24	4,69	7,81
B-216 *	0787-374	1 spuitbus, 25 µg/dosis	1 flacon pulvérisateur UE, 25 µg/dose		25,6200	25,6200		
B-216 **	0787-374	1 spuitbus, 25 µg/dosis	1 flacon pulvérisateur UE, 25 µg/dose		21,0400	21,0400		

q) er wordt een § 60500 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 60500

Lijst 5B Langwerkende anticholinergica bij COPD

In toepassing van paragraaf 60000 komt de specialiteit vermeld in § 60500 (lijst 5B) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van matig tot zeer ernstige COPD.

q) il est inséré un § 60500, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 60500

Liste 5B Anticholinergiques à longue durée dans la BPCO

En application du paragraphe 60000, la spécialité mentionnée dans le § 60500 (liste 5B) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de la BPCO modérée à très sévère.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
SPIRIVA			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: R03BB04		
B-267	1713-023	30 inhalatiepoeder in harde capsules, 18 µg	30 poudre pour inhalation en gélule, 18 µg		51,75	51,75	7,20	10,80
B-267 *	0772-186	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 18 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 18 µg		1,5967	1,5967		
B-267 **	0772-186	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 18 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 18 µg		1,3597	1,3597		

r) er wordt een § 60600 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 60600

Lijst 6B Inhalatiecorticosteroiden bij COPD

In toepassing van paragraaf 60000 komt de specialiteit vermeld in § 60600 (lijst 6B) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van ernstig tot zeer ernstige COPD bij rechthebbenden met antecedenten van herhaalde exacerbaties.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 6B of met een vaste associatie van een langwerkende bèta2-agonist met een inhalatiecorticosteroid.

r) il est inséré un § 60600, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 60600

Liste 6B Corticostéroïdes inhalés dans la BPCO

En application du paragraphe 60000, la spécialité mentionnée dans le § 60600 (liste 6B) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de la BPCO sévère à très sévère auprès de bénéficiaires ayant des antécédents d'exacerbations répétées.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 6B ou avec une association fixe de bêta2-mimétique à longue durée d'action et de corticostéroïde à inhaler.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
BECLOPHAR 100 µg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R03BA01								
B-99	1563-659	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 75 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg		9,77	9,77	1,47	2,44
B-99 *	0762-328	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 75 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg		0,0594	0,0594		
B-99 **	0762-328	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 75 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 75 µg		0,0488	0,0488		
BECLOPHAR 200 µg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R03BA01								
B-99	1563-667	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 150 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg		19,51	19,51	2,93	4,88
B-99 *	0764-522	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 150 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg		0,1187	0,1187		
B-99 **	0764-522	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 150 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 150 µg		0,0975	0,0975		
BECLOPHAR 400 µg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R03BA01								
B-99	1563-675	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 300 µg	120 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg		33,59	33,59	5,04	8,40
B-99 *	0764-530	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg		0,2373	0,2373		
B-99 **	0764-530	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg		0,1949	0,1949		
BUDESONIDE EASYHALER BEXAL 200 µg SANDOZ ATC: R03BA02								
B-99	2224-269	200 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis	200 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose	G	24,75	24,75	3,71	6,19
B-99 *	0779-991	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	G	17,7200	17,7200		
B-99 **	0779-991	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	G	14,5500	14,5500		
FLIXOTIDE 100 DISKUS GLAXO SMITHKLINE ATC: R03BA05								
B-99	1221-522	60 doses inhalatiepoeder, 100 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 100 µg/dose		12,60	12,60	1,89	3,15
B-99 *	0762-997	1 dosis, 100 µg/dosis	1 dose, 100 µg/dose		0,1533	0,1533		
B-99 **	0762-997	1 dosis, 100 µg/dosis	1 dose, 100 µg/dose		0,1260	0,1260		
FLIXOTIDE 100 ROTADISK GLAXO SMITHKLINE ATC: R03BA05								
B-99	1181-700	60 doses inhalatiepoeder, 100 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 100 µg/dose		12,60	12,60	1,89	3,15
B-99 *	0743-013	1 dosis, 100 µg/dosis	1 dose, 100 µg/dose		0,1533	0,1533		
B-99 **	0743-013	1 dosis, 100 µg/dosis	1 dose, 100 µg/dose		0,1260	0,1260		
FLIXOTIDE 250 GLAXO SMITHKLINE ATC: R03BA05								
B-99	1086-636	120 doses aerosol, emulsie, 250 µg/dosis	120 doses émulsion pour inhalation en flacon pressurisé, 250 µg/dose		40,40	40,40	6,06	10,10
B-99 *	0743-625	1 vernevelaar, 250 µg/dosis	1 nébulisateur, 250 µg/dose		36,7700	36,7700		
B-99 **	0743-625	1 vernevelaar, 250 µg/dosis	1 nébulisateur, 250 µg/dose		30,2000	30,2000		
FLIXOTIDE 250 DISKUS GLAXO SMITHKLINE ATC: R03BA05								
B-99	1221-530	60 doses inhalatiepoeder, 250 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 250 µg/dose		26,99	26,99	4,05	6,75
B-99 *	0763-003	1 dosis, 250 µg/dosis	1 dose, 250 µg/dose		0,3407	0,3407		
B-99 **	0763-003	1 dosis, 250 µg/dosis	1 dose, 250 µg/dose		0,2798	0,2798		
FLIXOTIDE 250 ROTADISK GLAXO SMITHKLINE ATC: R03BA05								
B-99	1086-644	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 250 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 250 µg/dose		26,99	26,99	4,05	6,75
B-99 *	0743-237	1 doses, 250 µg/dosis	1 doses, 250 µg/dose		0,3407	0,3407		
B-99 **	0743-237	1 doses, 250 µg/dosis	1 doses, 250 µg/dose		0,2798	0,2798		
FLIXOTIDE 50 GLAXO SMITHKLINE ATC: R03BA05								
B-99	1547-470	120 doses aerosol, suspensie, 50 µg/dosis	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose		12,60	12,60	1,89	3,15
B-99 *	0769-737	1 patroon, 50 µg/dosis	1 cartouche, 50 µg/dose		9,2000	9,2000		
B-99 **	0769-737	1 patroon, 50 µg/dosis	1 cartouche, 50 µg/dose		7,5600	7,5600		

FLIXOTIDE 500 DISKUS		GLAXO SMITHKLINE				ATC: R03BA05			
B-99	1221-548	60 doses inhalatiepoeder, 500 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 500 µg/dose		40,40	40,40	6,06	10,10	
B-99 *	0763-011	1 dosis, 500 µg/dosis	1 dose, 500 µg/dose		0,6128	0,6128			
B-99 **	0763-011	1 dosis, 500 µg/dosis	1 dose, 500 µg/dose		0,5033	0,5033			
FLIXOTIDE 500 ROTADISK		GLAXO SMITHKLINE				ATC: R03BA05			
B-99	1086-651	60 doses inhalatiepoeder, 500 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 500 µg/dose		40,40	40,40	6,06	10,10	
B-99 *	0743-229	1 dosis, 500 µg/dosis	1 dose, 500 µg/dose		0,6128	0,6128			
B-99 **	0743-229	1 dosis, 500 µg/dosis	1 dose, 500 µg/dose		0,5033	0,5033			
MIFLONIDE		NOVARTIS PHARMA				ATC: R03BA02			
B-99	1625-938	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 200 µg/dosis	120 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg/dose	G	17,59	17,59	2,64	4,40	
B-99 *	0768-143	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 200 µg/dosis	1 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg/dose	G	0,0764	0,0764			
B-99 **	0768-143	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 200 µg/dosis	1 poudre pour inhalation en gélule, 200 µg/dose	G	0,0628	0,0628			
PULMICORT 200		ASTRAZENECA				ATC: R03BA02			
B-99	0606-012	100 doses aerosol, suspensie, 200 µg/dosis	100 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 200 µg/dose	R	20,93	14,65	8,48	9,94	
B-99 *	0730-978	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	15,2800	10,6900	+4,5900	+4,5900	
B-99 **	0730-978	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	12,5500	8,7800			
PULMICORT 50		ASTRAZENECA				ATC: R03BA02			
B-99	1196-401	200 doses aerosol, suspensie, 50 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose	R	13,09	9,16	5,30	6,22	
B-99 *	0730-549	1 vernevelaar, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose	R	9,5600	6,6900	+2,8700	+2,8700	
B-99 **	0730-549	1 vernevelaar, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose	R	7,8500	5,4900			
PULMICORT Turbohaler 200 (Aktuapharma)		AKTUAPHARMA				ATC: R03BA02			
B-99	1739-176	100 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis	100 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose	R	20,51	14,37	8,30	9,73	
B-99 *	0773-150	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	14,9700	10,4900	+4,4800	+4,4800	
B-99 **	0773-150	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	12,3000	8,6200			
PULMICORT TURBOHALER 200		ASTRAZENECA				ATC: R03BA02			
B-99	1018-647	100 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis	100 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose	R	20,93	14,66	8,47	9,93	
B-99 *	0740-316	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	15,2800	10,7000	+4,5800	+4,5800	
B-99 **	0740-316	1 vernevelaar, 200 µg/dosis	1 nébulisateur, 200 µg/dose	R	12,5500	8,7900			
QVAR 50 Autohaler		UCB PHARMA				ATC: R03BA01			
B-99	1740-059	200 doses aerosol, oplossing, 50 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose		24,54	24,54	3,68	6,13	
B-99 *	0773-010	1 patroon, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose		17,9100	17,9100			
B-99 **	0773-010	1 patroon, 50 µg/dosis	1 nébulisateur, 50 µg/dose		14,7100	14,7100			
QVAR Autohaler		UCB PHARMA				ATC: R03BA01			
B-99	1625-474	200 doses aerosol, oplossing, 100 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose		34,62	34,62	5,19	8,65	
B-99 *	0769-935	1 patroon, 100 µg/dosis	1 cartouche, 100 µg/dose		29,7300	29,7300			
B-99 **	0769-935	1 patroon, 100 µg/dosis	1 cartouche, 100 µg/dose		24,4200	24,4200			

s) er wordt een § 60700 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 60700

Lijst 7B Inhalatiecorticosteroid + langwerkende bèta2-mimeticum bij COPD

In toepassing van paragraaf 60000 komt de specialiteit vermeld in § 60700 (lijst 7B) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van ernstig tot zeer ernstige COPD bij rechthebbenden met antecedenten van herhaalde exacerbaties.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 7B of met langwerkende inhalatie bèta2-agonist of met een inhalatiecorticosteroid.

s) il est inséré un § 60700, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 60700

Liste 7B Corticostéroïde inhalé + bêta2-mimétique à longue durée d'action pour la BPCO

En application du paragraphe 60000, la spécialité mentionnée dans le § 60700 (liste 7B) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de la BPCO sévère à très sévère auprès de bénéficiaires ayant des antécédents d'exacerbations répétées.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 7B ou avec un bêta2-mimétique à inhaler à longue durée d'action ou avec un corticostéroïde à inhaler.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
SERETIDE DISKUS 50/100		GLAXO SMITHKLINE				ATC: R03AK06		
B-245	1463-694	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 100 µg	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 100 µg		40,11	40,11	6,02	10,03
B-245 *	0767-012	1 doses, 50 µg / 100 µg	1 doses, 50 µg / 100 µg		0,6070	0,6070		
B-245 **	0767-012	1 doses, 50 µg / 100 µg	1 doses, 50 µg / 100 µg		0,4985	0,4985		
SERETIDE DISKUS 50/250		GLAXO SMITHKLINE				ATC: R03AK06		
B-245	1463-702	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 250 µg	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 250 µg		50,50	50,50	7,20	10,80
B-245 *	0767-020	1 doses, 50 µg / 250 µg	1 doses, 50 µg / 250 µg		0,7780	0,7780		
B-245 **	0767-020	1 doses, 50 µg / 250 µg	1 doses, 50 µg / 250 µg		0,6595	0,6595		
SERETIDE DISKUS 50/500		GLAXO SMITHKLINE				ATC: R03AK06		
B-245	1463-710	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 500 µg	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 500 µg		64,95	64,95	7,20	10,80
B-245 *	0767-038	1 doses, 50 µg / 500 µg	1 doses, 50 µg / 500 µg		1,0118	1,0118		
B-245 **	0767-038	1 doses, 50 µg / 500 µg	1 doses, 50 µg / 500 µg		0,8933	0,8933		
SYMBICORT FORTE TURBOHALER 320/9 µg/dose		ASTRAZENECA				ATC: R03AK07		
B-245	2047-371	60 doses inhalatiepoeder, 9 µg/dosis / 320 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 9 µg/dose / 320 µg/dose		59,72	59,72	7,20	10,80
B-245 *	0780-858	1 vernevelaar, 9 µg/dosis / 320 µg/dosis	1 nébulisateur, 9 µg/dose / 320 µg/dose		55,6300	55,6300		
B-245 **	0780-858	1 vernevelaar, 9 µg/dosis / 320 µg/dosis	1 nébulisateur, 9 µg/dose / 320 µg/dose		48,5200	48,5200		
SYMBICORT TURBOHALER 160/4,5 µg/dose		ASTRAZENECA				ATC: R03AK07		
B-245	1610-187	120 doses inhalatiepoeder, 4,5 µg/dosis / 160 µg/dosis	120 doses poudre pour inhalation, 4,5 µg/dose / 160 µg/dose		59,72	59,72	7,20	10,80
B-245 *	0770-602	1 vernevelaar, 4,5 µg/dosis / 160 µg/dosis	1 nébulisateur, 4,5 µg/dose / 160 µg/dose		55,6300	55,6300		
B-245 **	0770-602	1 vernevelaar, 4,5 µg/dosis / 160 µg/dosis	1 nébulisateur, 4,5 µg/dose / 160 µg/dose		48,5200	48,5200		

t) er wordt een § 60800 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 60800

Lijst 8B Xanthinederivaten bij COPD

In toepassing van paragraaf 60000 komt de specialiteit vermeld in § 60800 (lijst 8B) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van matig tot zeer ernstige COPD.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 8B.

t) il est inséré un § 60800, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 60800

Liste 8B Dérivés de la xanthine pour traiter la BPCO

En application du paragraphe 60000, la spécialité mentionnée dans le § 60800 (liste 8B) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de la BPCO modérée à très sévère.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 8B.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
EUPHYLLIN		NYCOMED BELGIUM			ATC: R03DA04			
B-97	0040-451	5 ampullen 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	5 ampoules 10 ml solution injectable, 20 mg/ml		1,93	1,93	0,29	0,48
B-97 *	0706-754	1 ampul 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	1 ampoule 10 ml solution injectable, 20 mg/ml		0,2820	0,2820		
B-97 **	0706-754	1 ampul 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	1 ampoule 10 ml solution injectable, 20 mg/ml		0,2320	0,2320		
THEOLAIR L.A. 250		MEDA PHARMA			ATC: R03DA04			
B-97	0088-773	100 tabletten met verlengde afgifte, 250 mg	100 comprimés à libération prolongée, 250 mg		9,16	9,16	1,37	2,29
B-97 *	0719-252	1 tablet met verlengde afgifte, 250 mg	1 comprimé à libération prolongée, 250 mg		0,0669	0,0669		
B-97 **	0719-252	1 tablet met verlengde afgifte, 250 mg	1 comprimé à libération prolongée, 250 mg		0,0549	0,0549		
THEOLAIR L.A. 350		MEDA PHARMA			ATC: R03DA04			
B-97	0088-237	100 tabletten met verlengde afgifte, 350 mg	100 comprimés à libération prolongée, 350 mg		11,97	11,97	1,80	2,99
B-97 *	0719-260	1 tablet met verlengde afgifte, 350 mg	1 comprimé à libération prolongée, 350 mg		0,0874	0,0874		
B-97 **	0719-260	1 tablet met verlengde afgifte, 350 mg	1 comprimé à libération prolongée, 350 mg		0,0718	0,0718		
XANTHIUM 200		LABORATOIRES SMB			ATC: R03DA04			
B-97	0835-454	60 capsules, hard, 200 mg	60 gélules, 200 mg		5,04	5,04	0,76	1,26
B-97 *	0730-721	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		0,0613	0,0613		
B-97 **	0730-721	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		0,0503	0,0503		
XANTHIUM 300		LABORATOIRES SMB			ATC: R03DA04			
B-97	0381-210	60 capsules, hard, 300 mg	60 gélules, 300 mg		6,84	6,84	1,03	1,71
B-97 *	0739-573	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg		0,0832	0,0832		
B-97 **	0739-573	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg		0,0683	0,0683		
XANTHIUM 400		LABORATOIRES SMB			ATC: R03DA04			
B-97	0835-488	60 capsules, hard, 400 mg	60 gélules, 400 mg		8,07	8,07	1,21	2,02
B-97 *	0730-952	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg		0,0982	0,0982		
B-97 **	0730-952	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg		0,0807	0,0807		

u) er wordt een § 60900 toegevoegd, luidende :

Sub-paragraaf 60900

Lijst 9B Vernevelingscorticosteroïden bij COPD

In toepassing van paragraaf 60000 komt de specialiteit vermeld in § 60900 (lijst 9B) in aanmerking voor vergoeding in categorie B, wanneer ze aangewend wordt voor de behandeling van ernstig tot zeer ernstige COPD bij rechthebbenden met antecedenten van herhaalde exacerbaties.

De vernevelingsvormen zullen slechts in de ambulante praktijk worden voorgeschreven bij rechthebbenden, die, wegens een gedocumenteerde mentale of motorische handicap, niet in staat zijn om poederinhalatoren of dosis-aërosols correct te gebruiken, zelfs al worden die laatste gebruikt met een expansiekamer.

De voorschrijvende arts houdt rekening met de niet gelijktijdige vergoeding met een andere specialiteit voorkomend op de lijst 9B of met die zelfde specialiteiten in poedervorm of in doseer-aërosolvorm of met een vaste associatie van een langwerkende bèta2-agonist met een inhalatiecorticosteroïd.

u) il est inséré un § 60900, rédigé comme suit :

Sous-paragraphe 60900

Liste 9B Corticostéroïdes inhalés en nébulisation pour la BPCO

En application du paragraphe 60000, la spécialité mentionnée dans le § 60900 (liste 9B) fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de la BPCO sévère à très sévère auprès de bénéficiaires ayant des antécédents d'exacerbations répétées.

Les formes en nébulisation ne seront prescrites en milieu ambulatoire que chez les bénéficiaires qui, en raison d'un handicap mental ou moteur documenté, ne sont pas en mesure d'utiliser de manière correcte les inhalateurs à poudre ou les aërosols-doseurs, même lorsque ces derniers sont utilisés avec une chambre d'expansion.

Le médecin prescripteur tient compte du non remboursement simultané avec une autre spécialité figurant dans la liste 9B ou avec ces mêmes spécialités sous forme d'aërosol-doseur ou de poudre à inhaler ou avec une association fixe de bêta2-mimétique à longue durée d'action et de corticostéroïde à inhaler.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoeft Base de remb.	I	II
FLIXOTIDE - NEBULES 2 mg/2ml GLAXO SMITHKLINE ATC: R03BA05								
B-99	1424-258	10 ampullen 2 ml vernevelsuspensie, 1 mg/ml	10 ampoules 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml		26,13	26,13	3,92	6,53
B-99 *	0769-943	1 ampul 2 ml vernevelsuspensie, 1 mg/ml	1 ampoule 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml		1,9400	1,9400		
B-99 **	0769-943	1 ampul 2 ml vernevelsuspensie, 1 mg/ml	1 ampoule 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml		1,5930	1,5930		
PULMICORT 0,25 mg/ml ASTRAZENECA ATC: R03BA02								
B-99	1204-692	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		31,71	31,71	4,76	7,93
B-99 *	0744-193	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		1,3095	1,3095		
B-99 **	0744-193	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		1,0755	1,0755		
PULMICORT 0,25 mg/ml (Aktuapharma) AKTUAPHARMA ATC: R03BA02								
B-99	1732-593	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		31,71	31,71	4,76	7,93
B-99 *	0773-135	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		1,3095	1,3095		
B-99 **	0773-135	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml		1,0755	1,0755		
PULMICORT 0,5 mg/ml ASTRAZENECA ATC: R03BA02								
B-99	0391-292	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		48,06	48,06	7,21	12,01
B-99 *	0742-510	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		2,2155	2,2155		
B-99 **	0742-510	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		1,8600	1,8600		
PULMICORT 0,5 mg/ml (Aktuapharma) AKTUAPHARMA ATC: R03BA02								
B-99	1739-093	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	20 récipients unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		48,00	48,00	7,20	12,00
B-99 *	0773-143	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		2,2130	2,2130		
B-99 **	0773-143	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml		1,8575	1,8575		

3° in hoofdstuk IV-B :

- a) § 1110000 wordt geschrapt;
- b) § 1890000 wordt geschrapt;
- c) § 1900000 wordt geschrapt;
- d) § 2090000 wordt geschrapt;
- e) § 2140000 wordt geschrapt;
- f) § 2400000 wordt geschrapt;
- g) § 2950000 wordt geschrapt;
- h) § 4150000 wordt geschrapt;
- i) § 4520000 wordt geschrapt.

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

Brussel, 7 oktober 2008.

Mevr. L. ONKELINX

3° au chapitre IV-B :

- a) § 1110000 est supprimé;
- b) § 1890000 est supprimé;
- c) § 1900000 est supprimé;
- d) § 2090000 est supprimé;
- e) § 2140000 est supprimé;
- f) § 2400000 est supprimé;
- g) § 2950000 est supprimé;
- h) § 4150000 est supprimé;
- i) § 4520000 est supprimé.

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

Bruxelles, le 7 octobre 2008.

Mme L. ONKELINX