

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2012 — 2304

[C — 2012/22312]

27 JULI 2012. — 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, 13 december 2006, 25 april 2007 en 23 december 2009 en § 8, tweede lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003;

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;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, artikel 3, § 1;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat voor sommige specialiteiten ten gevolge van een materiële vergissing verkeerde waarden voor de prijs en vergoedingsbasis voor de aflevering aan ambulante en gehospitaliseerde patiënten gepubliceerd werden en dat deze vergissing zo snel mogelijk rechtgezet moet worden teneinde een correcte tarifiering van de betrokken specialiteiten te garanderen;

Gelet op de noodzaak om onderhavig besluit zo snel mogelijk te nemen en bekend te maken,

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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

- I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, § 1 en § 19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.
I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, § 1er et § 19, de la loi coordonnée par l'arrêté royal du 14.7.94 qui ont droit à une intervention majorée de l'assurance.
II = Aandeel van de andere rechthebbenden.
II = Intervention des autres bénéficiaires.

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

F. 2012 — 2304

[C — 2012/22312]

27 JUILLET 2012. — 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, 13 décembre 2006, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009 et § 8, deuxième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003;

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;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, l'article 3, § 1^{er};

Vu l'urgence;

Vu la circonstance que, suite à une erreur matérielle, des montants erronés pour le prix et la base de remboursement pour la délivrance à des patients ambulatoires et hospitalisés ont été publiés pour certaines spécialités et que cette erreur doit être rectifiée le plus vite possible afin de garantir une facturation correcte des spécialités concernées;

Vu la nécessité d'adapter et de publier le présent arrêté le plus vite possible,

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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoeftk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
AMOCLANE 500/125 mg		EUROGENERICs		ATC: J01CR02				
B-107 *	0770-750	1 tablet, 500 mg / 125 mg	1 comprimé, 500 mg / 125 mg	G	0,3288	0,3288		
B-107 **	0770-750	1 tablet, 500 mg / 125 mg	1 comprimé, 500 mg / 125 mg	G	0,2700	0,2700		
AMOCLANE 875/125 mg		EUROGENERICs		ATC: J01CR02				
B-107 *	0778-613	1 tablet, 875 mg / 125 mg	1 comprimé, 875 mg / 125 mg	G	0,5445	0,5445		
B-107 **	0778-613	1 tablet, 875 mg / 125 mg	1 comprimé, 875 mg / 125 mg	G	0,4475	0,4475		
AMOCLANE 500 mg/125 mg		EUROGENERICs		ATC: J01CR02				
B-107 *	0794-552	1 filmomhulde tablet, 500 mg / 125 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg / 125 mg	G	0,3507	0,3507		
B-107 **	0794-552	1 filmomhulde tablet, 500 mg / 125 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg / 125 mg	G	0,2880	0,2880		

AMOXICILANEG 875 mg/125 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CR02			
B-107 *	0794-941	1 filmomhulde tablet, 875 mg / 125 mg	1 comprimé pelliculé, 875 mg / 125 mg	G	0,5445	0,5445	
B-107 **	0794-941	1 filmomhulde tablet, 875 mg / 125 mg	1 comprimé pelliculé, 875 mg / 125 mg	G	0,4475	0,4475	
AMOXICILLINE EG 500 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CA04			
B-107 *	0731-083	1 capsule, hard, 500 mg	1 gélule, 500 mg	G	0,2793	0,2793	
B-107 **	0731-083	1 capsule, hard, 500 mg	1 gélule, 500 mg	G	0,2293	0,2293	
AMOXICLAV SANDOZ 875 mg		SANDOZ		ATC: J01CR02			
B-107 *	0768-275	1 filmomhulde tablet, 875 mg / 125 mg	1 comprimé pelliculé, 875 mg / 125 mg	G	0,5445	0,5445	
B-107 **	0768-275	1 filmomhulde tablet, 875 mg / 125 mg	1 comprimé pelliculé, 875 mg / 125 mg	G	0,4475	0,4475	
AMOXICLAVMYLAN 875 mg		MYLAN		ATC: J01CR02			
B-107 *	0770-404	1 tablet, 875 mg / 125 mg	1 comprimé, 875 mg / 125 mg	G	0,5680	0,5680	
B-107 **	0770-404	1 tablet, 875 mg / 125 mg	1 comprimé, 875 mg / 125 mg	G	0,4665	0,4665	
ATORASAT 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05	
B-41 *	0753-251	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1810	0,1810	
B-41 **	0753-251	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1488	0,1488	
ATORASAT 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05	
B-41 *	0753-244	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2857	0,2857	
B-41 **	0753-244	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2347	0,2347	
CLARITHROMYCINE EG 500 mg		EUROGENERICS		ATC: J01FA09			
B-119 *	0779-850	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,9748	0,9748	
B-119 **	0779-850	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,8005	0,8005	
DEXDOR 100 µg/ml		ORION CORPORATION		ATC: N05CM18			
	7700-198	4 injectieflacons 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 100 µg/ml	4 flacons injectables 10 ml solution à diluer pour perfusion, 100 µg/ml		324,0000	324,0000	
A-30 **	7700-198	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 100 µg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 100 µg/ml		85,8600	85,8600	
DIFLUCAN		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J02AC01	
B-134 *	0741-736	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	3,5910	3,5910	+0,0000 +0,0000
B-134 **	0741-736	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	3,2355	3,2355	
FLUCONAZOL EG 200 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J02AC01	
B-134 *	0777-995	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,5910	3,5910	
B-134 **	0777-995	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,2355	3,2355	
FLUCONAZOLE MYLAN 200 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J02AC01	
B-134 *	0777-029	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,7525	3,7525	
B-134 **	0777-029	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,3970	3,3970	
ITRACONAZOL APOTEX 100 mg		APOTEX		ATC: J02AC02			
B-134 *	0786-087	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,7952	0,7952	
B-134 **	0786-087	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,6767	0,6767	
LEVOFLOXACINE EG 500 mg		EUROGENERICS		ATC: J01MA12			
B-125 *	0758-748	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,8270	1,8270	
B-125 **	0758-748	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,5900	1,5900	
OFLOXACINE EG 400 mg		EUROGENERICS		ATC: J01MA01			
B-125 *	0775-544	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,9990	0,9990	
B-125 **	0775-544	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,8205	0,8205	
TARIVID		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		ATC: J01MA01			
B-125 *	0744-839	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	0,8130	0,8130	+0,0000 +0,0000
B-125 **	0744-839	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	0,6680	0,6680	
TERBINAFINE MYLAN 250 mg		MYLAN		ATC: D01BA02			
B-134 *	0780-346	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	0,9377	0,9377	
B-134 **	0780-346	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	0,8107	0,8107	

2° in hoofdstuk IV-B, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre IV-B, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

a) in § 1330100:

a) au § 1330100:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II	
						<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>			<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>
DIFLUCAN		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: J02AC01		
A-53 *	0741-736	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	3,5910	3,5910	+0,0000	+0,0000	
A-53 **	0741-736	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	3,2355	3,2355			
FLUCONAZOL EG 200 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: J02AC01		
A-53 *	0777-995	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,5910	3,5910			
A-53 **	0777-995	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,2355	3,2355			
FLUCONAZOLE MYLAN 200 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: J02AC01		
A-53 *	0777-029	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,7525	3,7525			
A-53 **	0777-029	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,3970	3,3970			

b) in § 2720000:

b) au § 2720000:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II	
						<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>			<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>
ATORASAT 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05		
A-45 *	0753-251	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1810	0,1810			
A-45 **	0753-251	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1488	0,1488			
ATORASAT 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05		
A-45 *	0753-244	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2857	0,2857			
A-45 **	0753-244	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2347	0,2347			

c) in §§ 3750100, 3750200, 3750300 en 3750400:

c) aux § 3750100, 3750200, 3750300 et 3750400:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II	
						<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>			<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>
LETOZAROM 2,5 mg		MITHRA PHARMACEUTICALS					ATC: L02BG04		
A-28 *	0755-819	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	G	1,3007	1,3007			
A-28 **	0755-819	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	G	1,2296	1,2296			

d) in § 5220100:

d) au § 5220100:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
PRADAXA 75 mg		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: B01AE07				
B-235 *	0794-354	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg		1,3703	1,3703		
B-235 **	0794-354	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg		1,2518	1,2518		

e) in § 5220200:

e) au § 5220200 :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
PRADAXA 110 mg		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: B01AE07				
B-235	2602-969	10 capsules, hard, 110 mg	10 gélules, 110 mg		19,44	19,44	3,13	5,22
	2602-969				11,8100	11,8100		
B-235	2602-936	60 capsules, hard, 110 mg	60 gélules, 110 mg		86,44	86,44	7,50	11,30
	2602-936				70,8600	70,8600		
B-235 *	0794-362	1 capsule, hard, 110 mg	1 gélule, 110 mg		1,2913	1,2913		
B-235 **	0794-362	1 capsule, hard, 110 mg	1 gélule, 110 mg		1,2518	1,2518		

f) in § 6300000:

f) au § 6300000:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
ZYTIGA 250 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: L02BX03				
A-104 *	0750-208	1 tablet	1 comprimé	T	29,2093	29,2093		
A-104 **	0750-208	1 tablet	1 comprimé	T	29,1500	29,1500		

Art. 2. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 augustus 2012.

Art. 2. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} août 2012.

Brussel, 27 juli 2012.

Bruxelles, le 27 juillet 2012.

Mevr. L. ONKELINX

Mme L. ONKELINX