

Art. 2. A l'annexe IV du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, les codes ATC sont modifiés comme suit :

- H01CA03 est remplacé par « L02AE05 B Histréline »
- J05AE06 est remplacé par « J05AR10 B Lopinavir »
- N05AK01 est remplacé par « N07XX06 B tétrabenzazine ».

Art. 3. 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 à l'exception des dispositions de l'article 1^{er}, 1^o, b) en ce qui concerne les spécialités Dorzolamide Mylan 2 %, Olanzapine Mylan 7,5 mg, Olanzapine Sandoz 20 mg et Venlafaxine Pfizer 37,5 mg qui produisent leurs effets le 1^{er} décembre 2012.

Bruxelles, le 17 janvier 2013.

Mme L. ONKELINX

Art. 2. In bijlage IV van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de ATC code N05AK01 vervangen als volgt :

- H01CA03 wordt vervangen door « L02AE05 B Histreline »
- J05AE06 wordt vervangen door « J05AR10 B Lopinavir »
- N05AK01 wordt vervangen door « N07XX06 B tetrabenzazine ».

Art. 3. 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* met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 1^o, b), voor de specialiteiten Dorzolamide Mylan 2 %, Olanzapine Mylan 7,5 mg, Olanzapine Sandoz 20 mg en Venlafaxine Pfizer 37,5 mg die uitwerking hebben met ingang van 1 december 2012.

Brussel, 17 januari 2013.

Mevr. L. ONKELINX

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C - 2013/22010]

17 JANVIER 2013. — 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, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001;

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, l'article 57, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 8 janvier 2013;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} février 2013, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCL, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu l'avis n° 52.703/2 du Conseil d'Etat, donné le 9 janvier 2013, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

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

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2013/22010]

17 JANUARI 2013. — 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, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001;

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, artikel 57, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 8 januari 2013;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 februari 2013, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op het advies nr. 52.703/2 van de Raad van State, gegeven op 9 januari 2013 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

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

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

- 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.
 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.
 II = Intervention des autres bénéficiaires.
 II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

| Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager) | | | | | | | | |
|--|-----------------------------|---------------------------------|----------------------------------|------------|--|--|------|-------|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis van tegemoetk | I | II |
| | | | | | <i>ex-usine / buiten bedrijf</i> | <i>ex-usine / buiten bedrijf</i> | | |
| ATORSTATINEG 40 mg EUROGENERICS ATC: C10AA05 | | | | | | | | |
| B-41 | 2878-916 2878-916 | 100 comprimés pelliculés, 40 mg | 100 filmomhulde tabletten, 40 mg | G | 53,88 41,7200 | 53,88 41,7200 | 8,18 | 13,76 |
| B-41 * | 0754-580 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | 0,5133 | 0,5133 | | |
| B-41 ** | 0754-580 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | 0,4422 | 0,4422 | | |
| DESLORATADINE TEVA 5 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R06AX27 | | | | | | | | |
| Cs-7 | 2899-391 2899-391 | 30 comprimés pelliculés, 5 mg | 30 filmomhulde tabletten, 5 mg | G | 9,67 4,1900 | 9,67 4,1900 | 4,44 | 4,44 |
| Cs-7 | 2899-409 2899-409 | 50 comprimés pelliculés, 5 mg | 50 filmomhulde tabletten, 5 mg | G | 12,87 6,6900 | 12,87 6,6900 | 7,10 | 7,10 |
| OLANZAPINE SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: N05AH03 | | | | | | | | |
| B-72 | 2775-682 2775-682 | 56 comprimés pelliculés, 10 mg | 56 filmomhulde tabletten, 10 mg | G | 134,92 115,3000 | 134,92 115,3000 | 7,70 | 11,60 |

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

Paragraphe 10000

Paragraaf 10000

| Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager) | | | | | | | | |
|--|-----------------------------|--|---|------------|--|--|------|------|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis van tegemoetk | I | II |
| | | | | | <i>ex-usine / buiten bedrijf</i> | <i>ex-usine / buiten bedrijf</i> | | |
| FLUVASTATINE TEVA 80 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: C10AA04 | | | | | | | | |
| B-41 | 2899-607 2899-607 | 28 comprimés à libération prolongée, 80 mg | 28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg | G | 17,10 9,9800 | 17,10 9,9800 | 2,65 | 4,41 |

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

Paragraphe 2230000

Paragraaf 2230000

| Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--------------|---|---|------|------|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis van tegemeetk | I | II |
| | | | | | <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | | |
| GALANTAMINE TEVA 16 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | ATC: N06DA04 | | | | |
| B-254 | 2912-418 | 28 gélules à libération prolongée, 16 mg | 28 capsules met verlengde afgifte, hard, 16 mg | G | 11,16 | 11,16 | 1,42 | 2,37 |
| | 2912-418 | | | | 5,3600 | 5,3600 | | |
| B-254 | 2912-426 | 84 gélules à libération prolongée, 16 mg | 84 capsules met verlengde afgifte, hard, 16 mg | G | 33,56 | 33,56 | 5,31 | 8,92 |
| | 2912-426 | | | | 23,7900 | 23,7900 | | |
| B-254 * | 0750-133 | 1 gélule à libération prolongée, 16 mg | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 16 mg | G | 0,3655 | 0,3655 | | |
| B-254 ** | 0750-133 | 1 gélule à libération prolongée, 16 mg | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 16 mg | G | 0,3002 | 0,3002 | | |
| GALANTAMINE TEVA 24 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | ATC: N06DA04 | | | | |
| B-254 | 2912-384 | 28 gélules à libération prolongée, 24 mg | 28 capsules met verlengde afgifte, hard, 24 mg | G | 11,16 | 11,16 | 1,42 | 2,37 |
| | 2912-384 | | | | 5,3600 | 5,3600 | | |
| B-254 | 2912-392 | 84 gélules à libération prolongée, 24 mg | 84 capsules met verlengde afgifte, hard, 24 mg | G | 33,56 | 33,56 | 5,31 | 8,92 |
| | 2912-392 | | | | 23,7900 | 23,7900 | | |
| B-254 * | 0750-109 | 1 gélule à libération prolongée, 24 mg | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 24 mg | G | 0,3655 | 0,3655 | | |
| B-254 ** | 0750-109 | 1 gélule à libération prolongée, 24 mg | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 24 mg | G | 0,3002 | 0,3002 | | |
| GALANTAMINE TEVA 8 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | ATC: N06DA04 | | | | |
| B-254 | 2912-400 | 28 gélules à libération prolongée, 8 mg | 28 capsules met verlengde afgifte, hard, 8 mg | G | 11,16 | 11,16 | 1,42 | 2,37 |
| | 2912-400 | | | | 5,3600 | 5,3600 | | |
| B-254 * | 0750-091 | 1 gélule à libération prolongée, 8 mg | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 8 mg | G | 0,2471 | 0,2471 | | |
| B-254 ** | 0750-091 | 1 gélule à libération prolongée, 8 mg | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 8 mg | G | 0,2029 | 0,2029 | | |

Paragraphe 2250000

Paragraaf 2250000

| Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|-----------------|---|--------------------------------|--------------|---|---|------|------|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis van tegemeetk | I | II |
| | | | | | <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | | |
| LEVETIRACETAM SANDOZ 100 mg/ml | | SANDOZ | | ATC: N03AX14 | | | | |
| A-5 | 2903-052 | 1 flacon 300 ml solution buvable, 100 mg/ml | 1 fles 300 ml drank, 100 mg/ml | G | 38,32 | 38,32 | 0,00 | 0,00 |
| | 2903-052 | | | | 28,0000 | 28,0000 | | |
| A-5 * | 0751-552 | 5 ml solution buvable, 100 mg/ml | 5 ml drank, 100 mg/ml | G | 0,6022 | 0,6022 | | |
| A-5 ** | 0751-552 | 5 ml solution buvable, 100 mg/ml | 5 ml drank, 100 mg/ml | G | 0,4947 | 0,4947 | | |

Paragraphe 2720000

Paragraaf 2720000

| Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|-----------------|---------------------------------|----------------------------------|--------------|---|---|------|------|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis van tegemoetk | I | II |
| | | | | | <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | | |
| ATORSTATINEG 40 mg | | | EUROGENERICs | ATC: C10AA05 | | | | |
| A-45 | 2878-916 | 100 comprimés pelliculés, 40 mg | 100 filmomhulde tabletten, 40 mg | G | 53,88 | 53,88 | 0,00 | 0,00 |
| | 2878-916 | | | | 41,7200 | 41,7200 | | |
| A-45 * | 0754-580 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | 0,5133 | 0,5133 | | |
| A-45 ** | 0754-580 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | 0,4422 | 0,4422 | | |

Paragraphe 2730000

Paragraaf 2730000

| Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|-----------------|--|---|--------------|---|---|------|------|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis van tegemoetk | I | II |
| | | | | | <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | | |
| FLUVASTATINE TEVA 80 mg | | | TEVA PHARMA BELGIUM | ATC: C10AA04 | | | | |
| A-45 | 2899-607 | 28 comprimés à libération prolongée, 80 mg | 28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg | G | 17,10 | 17,10 | 0,00 | 0,00 |
| | 2899-607 | | | | 9,9800 | 9,9800 | | |

Paragraphe 4160000

Paragraaf 4160000

| Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|-----------------|---|---|--------------|---|---|------|-------|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis van tegemoetk | I | II |
| | | | | | <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | | |
| IBANDRONIC ACID TEVA 1 mg/ml | | | TEVA PHARMA BELGIUM | ATC: M05BA06 | | | | |
| B-230 | 2977-775 | 1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml | 1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml | G | 54,76 | 54,76 | 7,70 | 11,60 |
| | 2977-775 | | | | 42,5000 | 42,5000 | | |
| B-230 * | 7700-610 | 1 seringue préremplie, 1 mg/ml | 1 voorgevulde spuit, 1 mg/ml | G | 52,1600 | 52,1600 | | |
| B-230 ** | 7700-610 | 1 seringue préremplie, 1 mg/ml | 1 voorgevulde spuit, 1 mg/ml | G | 45,0500 | 45,0500 | | |

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 17 janvier 2013.

Mme L. ONKELINX

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, 17 januari 2013.

Mevr. L. ONKELINX