

## Paragraphe 2780100

## Paragraaf 2780100

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>			
CRESTOR 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: II voir aussi chapitre: II)			ATC: C10AA07		
A-45	2630-747	98 comprimés pelliculés, 40 mg  <b>2630-747</b>	98 filmomhulde tabletten, 40 mg		180,95  <b>157,4500</b>	180,95  <b>157,4500</b>	0,00	0,00	
A-45 *	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,7756	1,7756			
A-45 **	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,7031	1,7031			

**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 16 juillet 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, 16 juli 2013.

Mevr. L. ONKELINX

## **SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE**

[C – 2013/22384]

**18 JUILLET 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<sup>er</sup>, 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, § 4, troisième alinéa, inséré par la loi du 10 août 2001, remplacé par la loi du 27 avril 2005 et modifié par la loi du 19 décembre 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, l'article 72 tel qu'il a été modifié à ce jour:

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 14 mai 2013;

Vu les avis émis par l'Inspecteur des Finances, donnés le 7 juin 2013;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités EYLEA 40 mg/ml, LUCENTIS 10 mg/ml et MACUGEN 0,3 mg, Notre Ministre du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, les accords concernés sont par conséquent réputés avoir été donnés;

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2013/22384]

18 JULI 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, § 4, derde lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, vervangen bij de wet van 27 april 2005 en gewijzigd bij de wet van 19 december 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, artikel 72 zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 14 mei 2013:

Gelet op de adviezen van de Inspecteur van Financiën, gegeven op  
7 juni 2013;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten EYLEA 40 mg/ml, LUCENTIS 10 mg/ml en MACUGEN 0,3 mg, door Onze Minister voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 15, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat de betrokken akkoorden dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Vu les notifications aux demandeurs du 17 juin 2013;

Vu l'avis n° 53.592/2 du Conseil d'Etat, donné le 17 juillet 2013, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 1<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** Au chapitre IV-B de l'annexe I<sup>re</sup> 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 :

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 17 juni 2013;

Gelet op het advies nr. 53.592/2 van de Raad van State, gegeven op 17 juli 2013 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1<sup>o</sup>, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

**Artikel 1.** In hoofdstuk IV-B van 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 :

- |      |   |
|------|---|
| 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.   |

Paragraphe 4030000

Paragraaf 4030000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb.  Basis van tegemoetk  ex-usine / buiten bedrijf	I	II
<b>MACUGEN 0,3 mg</b> PFIZER ATC: S01LA03								
Fb-1 *	0785-022	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 0,3 mg/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 0,3 mg/ml		544,0000	777,5800		
Fb-1 **	0785-022	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 0,3 mg/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 0,3 mg/ml		583,7500	831,3400		
	0785-022	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 0,3 mg/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 0,3 mg/ml		576,6400	824,2300		

Paragraphe 4350000

Paragraaf 4350000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb.  Basis van tegemoetk  ex-usine / buiten bedrijf	I	II
<b>LUCENTIS 10 mg/ml</b> NOVARTIS PHARMA ATC: S01LA04								
Fb-1 *	0786-830	1 flacon injectable 0,23 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 0,23 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		914,8000	777,5800		
Fb-1 **	0786-830	1 flacon injectable 0,23 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 0,23 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		976,8000	831,3400		
	0786-830	1 flacon injectable 0,23 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 0,23 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		969,6900	824,2300		

Paragraphe 6590000

Paragraaf 6590000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
<b>EYLEA 40 mg/ml</b> BAYER ATC: S01LA05								
Fb-1 *	7702-889	1 seringue préremplie, 40 mg/ml	1 voorgevulde spuit, 40 mg/ml		890,0000	777,5800		
					950,5100	831,3400		
Fb-1 **	7702-889	1 seringue préremplie, 40 mg/ml	1 voorgevulde spuit, 40 mg/ml		943,4000	824,2300		
<b>EYLEA 40 mg/ml</b> BAYER ATC: S01LA05								
Fb-1 *	7702-897	1 flacon injectable, 40 mg/ml	1 injectieflacon, 40 mg/ml		890,0000	777,5800		
					950,5100	831,3400		
Fb-1 **	7702-897	1 flacon injectable, 40 mg/ml	1 injectieflacon, 40 mg/ml		943,4000	824,2300		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> août 2013.

Bruxelles, le 18 juillet 2013.

Mme L. ONKELINX

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 augustus 2013.

Brussel, 18 juli 2013.

Mevr. L. ONKELINX

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2013/22376]

18 JUIN 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. — Errata

Au Moniteur belge du 20 juin 2013, Ed. 2 :

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2013/22376]

18 JUNI 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. — Errata

In het Belgisch Staatsblad van 20 juni 2013, Ed. 2 :

à la page 39663, lire

op blz. 39663, lees :

TOBI PODHALER 28 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: J01GB01	
A-16	3006-525	224 gélules pour inhalation, 28 mg <b>3006-525</b>		224 harde capsules voor inhalatie, 28 mg		2083,61 <b>1901,8200</b>	2083,61 <b>1901,8200</b>	0,00	0,00
A-16 *	7702-772	4 gélules pour inhalation, 28 mg		4 harde capsules voor inhalatie, 28 mg		36,1257	36,1257		
A-16 **	7702-772	4 gélules pour inhalation, 28 mg		4 harde capsules voor inhalatie, 28 mg		35,9988	35,9988		

in plaats van

au lieu de

TOBI PODHALER 28 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: J01GB01	
A-16	3006-525	224 gélules pour inhalation, 28 mg <b>3006-525</b>		224 harde capsules voor inhalatie, 28 mg		2083,61 <b>1901,8200</b>	2083,61 <b>1901,8200</b>	0,00	0,00
A-16 *	7702-772	4 gélules pour inhalation, 28 mg		4 harde capsules voor inhalatie, 28 mg		9,0314	9,0314		
A-16 **	7702-772	4 gélules pour inhalation, 28 mg		4 harde capsules voor inhalatie, 28 mg		8,9997	8,9997		